(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2002年11月28日 (28.11.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/094790 A1

(51) 国際特許分類7: C07D 217/24, 401/04, 451/02, 453/02, 471/04, 495/04, 239/88, A61K 31/4365, 31/4375, 31/4725, 31/496, 31/5377, 31/551, 31/473, 31/472, 31/55, 31/517, A61P 3/10, 7/04, 9/10, 25/00, 25/14, 25/28, 29/00, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP02/04995

(22) 国際出願日:

2002年5月23日(23.05.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2001-154571

2001年5月23日(23.05.2001)

(I)

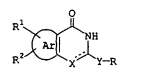
(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 三菱 ウェルファーマ株式会社 (MITSUBISHI PHARMA CORPORATION) [JP/JP]; 〒541-0046 大阪府 大阪市 中央区平野町二丁目6番9号Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 藤尾 雅和 (FU-JIO,Masakazu) [JP/JP]; 〒103-8405 東京都 中央区 日 本橋本町二丁目2番6号三菱ウェルファーマ株式 会社 東京本社内 Tokyo (JP). 佐藤 裕行 (SATOH,Hiroyuki) [JP/JP]; 〒103-8405 東京都 中央区 日本橋本町 二丁目2番6号 三菱ウェルファーマ株式会社 東京本 社内 Tokyo (JP). 沼田 敦 (NUMATA, Atushi) [JP/JP]; 〒 103-8405 東京都 中央区 日本橋本町二丁目 2 番 6 号 三菱ウェルファーマ株式会社 東京本社内 Tokyo (JP). 商梨 真一 (TAKANASHI,Shinichi) [JP/JP]; 〒103-8405

(54) Title: FUSED HETEROCYCLIC COMPOUND AND MEDICINAL USE THEREOF

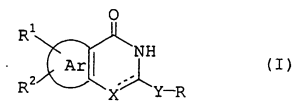
(54) 発明の名称: 縮合ヘテロ環化合物およびその医薬用途



(57) Abstract: A fused heterocyclic compound represented by the general formula (I): (I) (wherein the symbols are the same as defined in the description), optically active isomer thereof, pharmaceutically acceptable salt of any of these, hydrate of any of these, and water addition product of any of these. These compounds have poly(ADP-ribose) polymerase inhibitory activity and are useful as a remedy for brain infarction.

(57) 要約:

本発明の一般式(I)



(式中、各記号は明細書に記載した通りである。)

により表される縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容 される塩、それらの水和物およびそれらの水付加物は、ポリ(ADP-リボ ース)合成酵素阻害作用を示し、脳梗塞治療薬として有用である。

WO 02/094790 AJ

東京都中央区日本橋本町二丁目2番6号三菱ウェルファーマ株式会社 東京本社内 Tokyo (JP). 江木 康陽 (EGI,Yasuhiro) [JP/JP]; 〒103-8405 東京都中央区日本橋本町二丁目2番6号三菱ウェルファーマ株式会社東京本社内 Tokyo (JP). 辰己亮 (TATSUMI,Ryou) [JP/JP]; 〒103-8405 東京都中央区日本橋本町二丁目2番6号三菱ウェルファーマ株式会社東京本社内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 高島 (TAKASHIMA,Hajime); 〒541-0044 大阪府 大阪市 中央区伏見町四丁目 2 番 1 4 号 藤村 大和生命ビル Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT,

- LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

明細書

縮合ヘテロ環化合物およびその医薬用途

技術分野

本発明は上記式(I)により表されるポリ(ADP-リボース)合成酵素 阻害剤、および上記式(I)により表される脳梗塞治療薬に関する。

背景技術

ポリ(ADPーリボース)合成酵素(Poly(ADPーribose) polymerase;以下、「PARP」と略す)は、ニコチン酸アミドヌクレオチド(NAD)を基質として、ニコチン酸アミドとリボースの結合を切断し、ADPーリボース残基を蛋白質に転移し、複数個のADPーリボース残基を付加重合させる核内酵素である。この酵素はアポトーシス関連酵素として注目を集めており、虚血時に疾患部位で産生される一酸化窒素や活性酸素等のフリーラジカルで傷害を受けたDNAの切れ目を認識することで活性化し、DNA修復を補佐することが主な役割ととされてきた。

15 近年、PARPの活性化が細胞内NADの減少を引き起こし、この減少を補うためATPを多量に消費する結果、細胞内エネルギーを枯渇させ、細胞を死に至らせると考えられている。PARPノックアウトマウスを用いた実験で、培養神経細胞が一酸化窒素やNMDA(N-methyl-D-aspartate)等の興奮性アミノ酸による障害に対して抵抗性を示すこと、また脳虚血によって引き起こされる脳梗塞巣を80%以上抑制する驚異的な保護効果を示すことが明らかとなった(Eliasson MJL.et.al., Nature Med., 3, 1089-95 (1997))。

しかし、現在まで報告されているPARP阻害剤で脳梗塞治療薬として臨床試験に提供されたものはない。また、現在まで報告されているPARP阻害剤として、たとえば、5-置換-3, 4-ジヒドロ-2H-イソキノリン誘導体(特開平2-124874号)、1, 11b-ジヒドロベンソピラノ[4.3.2-de] イソキノリン-3-オン誘導体(WO99/11645号)、

3, 4-ジヒドロ-5-[4-(1-ピペリジニル) -ブトキシ] <math>-1 (2

H) -イソキノリノン(WO99/08680号、WO99/11649号)、 ピリミジン誘導体(WO00/42025号)、ベンズイミダゾール誘導体(W O00/64878号、WO00/68206号)、フタラジン誘導体(WO 00/67734号、WO00/44726号)などが知られているが、こ 5 れらのPARP阻害活性はそれほど強力なものではない。

また特公昭46-12454号には鎮痛作用および血糖降下作用を有するイソキノリン誘導体が、米国特許第1174272号及び同1062357号には降圧作用を有するキナゾリン誘導体が、英国特許GB1,174,272号、GB1,062,357号およびドイツ国特許DE2121031号には血圧降下作用を有するキナゾリン誘導体が、および特別昭64-42472号には脳機能障害改善作用を有するキナゾリン誘導体がそれぞれ開示されているが、これらは何れもPARP阻害作用に着目したものではない。

本発明はPARP阻害作用を有し、脳梗塞治療薬、特に脳梗塞急性期治療薬として有用な化合物を提供することを目的としている。

· 15

10

発明の開示

本発明者らは鋭意検討を行った結果、下記一般式(I)により表される縮合へテロ環化合物、その光学活性体、その医薬上許容しうる塩、その水和物およびその水付加物が強力なPARP阻害作用を有することを見出し、本発明を完成した。

20 したがって、本発明化合物は脳梗塞治療薬、特に脳梗塞急性期治療薬として有用となりうる。

すなわち、本発明は以下の通りである。

1. 一般式(I)

$$R^{1}$$
 Ar
 NH
 $Y-R$
 (I)

25

[式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

環Arはベンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示す。

Xはアルキル、置換基を有していてもよい芳香族複素環基または置換基を 有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原 子を示す。

Yは

$$- (CH_{2})_{m} - ($$

(式中、m及びnは同一または異なって、それぞれ0または $1\sim10$ の整数 2π を示す。 R^4 は水素またはアルキルを示す。但し、 R^4 は水素またはアルキルを示す。のし、 R^4 は水素またはアルキルを示す。のし、 R^4 は水素またはアルキルを示す。のし、 R^4 は水素またはアルキルを示す。のし、 R^4 は水素またはアルキルを示す。のこれでは、 R^4 は水素またはアルキルを示す。

R¹およびR²は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルアミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、Nーアルキルスルファモイル、N, Nージアルキルスルファモイルまたはアルコキシアルキルオキシを示す。

Rはアミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、モルホリノまたは 25 チオモルホリノを示すか、あるいは下記式 (a) ~ (e) を示す。

(a)
$$R^5$$
 (b) $W - R^6$ (c) R^5 (e) R^5 $W - R^6$ $W - R^6$

(式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

WはCHまたは窒素原子を示す。

5 sは1~4の整数を示す。

tは0~3の整数を示す。

uは1~3の整数を示す。

R⁵及びR⁵ は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキ ルカルバモイルを示すか、あるいはR⁵とR⁵ が一緒になってケトンを示す。R⁶は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、アシルアミノ、置換基を有していてもよいベングイルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、スルファモイルまたはアルキルスルホニルアミノを示すか、あるいは下記式

15 (f)~(i)を示す。

(式中、Y'は前記Yと同義である。

Z'はCHまたは窒素原子を示す。

5 W'はCH、窒素原子または酸素原子を示す。

t'は1~3の整数を示す。

u'は1~3の整数を示す。

但し、上記式(a)がピペラジンを示す場合、R⁶はヒドロキシアルキルを示すことができる。

10 R⁷は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、ヒドロキシアルキル、アシルアミノまたは置換基を有してもよいベンゾイルアミノを示す;但し、W"が酸素原子である場合には存在しない。

R⁸は水素、アルキルまたはヒドロキシアルキルを示す))

- 15 但し、(1) Xが無置換の炭素原子を示し、環Arがベンゼン環を示し、Yがー (CH_2) $_m$ ー (m=0)を示し、かつRがモノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、ピペリジニル、3-メチルー1-ピペリジノ、ピペラジンー1-イル、4-メチルピペラジンー1-イル、1-ピペリジノ、4-モルホリノまたは4-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-イルを示す場合、
- 20 R¹はハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、 ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カル

バモイル、Nーアルキルカルバモイル、N, Nージアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルアミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、NーアルキルスルファモイルまたはN, Nージアルキルスルファモイルを示し、(2) Xが窒素原子を示し、かつYが一

5 (CH_2) $_m$ - (m=0)を示す場合、Rは上記式(b) ~ (d) のいずれかを示す。]

により表される縮合へテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容 される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

- 2. 一般式(I)において、
- 10 Xがアルキル、置換基を有していてもよい芳香族複素環基または置換基を 有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子を示す ことを特徴とする上記1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それら の医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。
 - 3. 一般式(I)において、
- R¹がハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキルカルバモイル、N, Nージアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルアミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、Nーアルキルスルファモイル、N, N
- 20 ージアルキルスルファモイルまたはアルコキシアルキルオキシを示し、 R^2 が水素を示す

ことを特徴とする上記1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

- 4. 一般式(I)において、
- 25 点線部分が単結合または二重結合を示し、

環Arがベンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示し、

Xがアルキルまたは置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原子を示し、

Υ'n

 $-(CH_2)_m-$

 $-(CH₂)_m-N(R⁴)-CO-(CH₂)_n-、 <math>\pm ct$

 $-(CH_2)_m-CO-(CH_2)_n-$

5 (式中、m及びnが同一または異なって、それぞれ0または $1\sim10$ の整数を示す。 R^4 が水素を示す。但し、 $-(CH_2)_m$ -が母核と結合する。)を示し、

R¹およびR²が同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、 アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニト 10 ロ、シアノ、カルボキシ、N, Nージアルキルカルバモイル、アルキルチオ またはアルコキシアルキルオキシを示し、

Rがジアルキルアミノまたはモルホリノを示すか、あるいは下記式 (a) $\sim (d)$ を示す

(a)
$$R^5$$
 (b) $W - R^6$ (c) $W - R^6$ $W - R^6$

15

(式中、点線部分が単結合または二重結合を示す。

WがCHまたは窒素原子を示す。

sが1~4の整数を示す。

20 tが0~3の整数を示す。

uが1~3の整数を示す。

 R^5 及び $R^{5'}$ が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキルカルバモイルを示すか、あるいは R^5 と $R^{5'}$ が一緒になってケトンを示す。

R⁶が水素、アミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、

5 アルキルスルホニル、アシルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、スルファモイル、アルキルスルホニルアミノまたは下記式(f)を示す。

(式中、Y'が前記Yと同義である。

10 Z'がCHまたは窒素原子を示す。

W'がCH、窒素原子または酸素原子を示す。

t'が1~3の整数を示す。

但し、上記式(a)がピペラジンを示す場合、R⁶がヒドロキシアルキルを示すことができる。

 R^7 が水素またはアルキルを示す;但し、W'が酸素原子である場合には存在しない。

R8が水素を示す。))

ことを特徴とする上記1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

20 5. 一般式(I)において、

点線部分が単結合または二重結合を示し、

環Arがベンゼン環、ナフタレン環、またはピリジン、ピラゾールおよび チオフェンから選ばれる芳香族複素環を示し、

Xがアルキルまたはハロゲン、アルキルおよびアルコキシからなる群より 25 選ばれる置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、 あるいは窒素原子を示し、

Υß

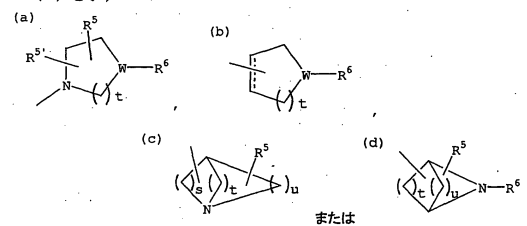
 $-(CH_2)_m-$

- (CH₂) $_{m}$ −N (R⁴) −CO− (CH₂) $_{n}$ −、または

 $- (CH_2)_{m} - CO - (CH_2)_{n} -$

(式中、m及びnが同一または異なって、それぞれ0または $1\sim5$ の整数を示す。 R^4 が水素を示す。但し、 $-(CH_2)_m$ -が母核と結合する。)を示し、 R^1 および R^2 が同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、カルボキシ、N, N-ジアルキルカルバモイル、アルキルチオまたはアルコキシアルキルオキシを示し、

Rがジアルキルアミノまたはモルホリノを示すか、あるいは下記式 (a) $\sim (d)$ を示す



15

(式中、点線部分が単結合または二重結合を示す。

WがCHまたは窒素原子を示す。

sが1~4の整数を示す。

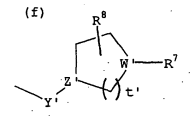
20 tが0~3の整数を示す。

uが1~3の整数を示す。

 R^5 及び $R^{5'}$ が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキルカルバモイルを示すか、あるいは R^5 と $R^{5'}$ が一緒になってケトンを示す。

R⁶が水素、アミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、

5 アルキルスルホニル、アシルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、スルファモイル、アルキルスルホニルアミノまたは下記式(f)を示す。



(式中、Y'が前記Yと同義である。

10 2'が窒素原子を示す。

W'がCH、窒素原子または酸素原子を示す。

t'が1~3の整数を示す。

但し、上記式(a)がピペラジンを示す場合、R⁶がヒドロキシアルキルを示すことができる。

 R^7 が水素またはアルキルを示す;但し、 W^7 が酸素原子である場合には存在しない。

R 8 が水素を示す。));

但し、Xが窒素原子を示す場合、Rは上記式 (b) を示す

ことを特徴とする上記1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それら 20 の医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

- 6. (1) 5-メチルー3- (4-メチルピペラジン-1-イル) -2H -イソキノリン-1-オン、
- (2) 3 (3 ジメチルアミノピロリジンー <math>1 4 n) 2 H 4 y + 2 y 1 4 y、
- 25 (3) 3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル)-2H

- ーイソキノリンー1ーオン、 '
- (4) 3 (3 E F D キシメチル <math>- 4 メチルピペラジン 1 イル) 2 H イソキノリン 1 オン、
- (5) 3-(4-アミノピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-15 -オン、
 - (6) 3-(4-i)メチルアミノピペラジン-1-iル)-2H-iイソキノリン-1-iオン、
 - (7) 3 (4-プロピルピペラジン-1-イル) 2H-イソキノリン-1-オン、
- - (9)3-(4-エトキシカルボニルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- (10)3-(4-メチルホモピペラジン-1-イル)-2H-15 イソキノリン-1-オン、
 - (11) 5-メチル-3- (4-メチルホモピペラジン-1-イル) -2 H -イソキノリン-1-オン、
 - (12) 5 メチル-3 (4-i)メチルアミノピペリジン-1 イル) 2 H イソキノリン-1 オン、
- - (14)5-メチル-3-(4-モルホリノ)-2H-イソキノリン-1-オン、
- (15) 3- (4-アミノピペラジン-1-イル) -5-メチル-2H-イ 25 ソキノリン-1-オン、
 - (16) 3 (4-ジメチルアミノピペラジン-1-イル) -5-メチルー 2H-イソキノリン-1-オン、
 - (17) 3-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル) -5-メ

チルー2H-イソキノリン-1-オン、

- (18)5-メトキシ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
- -2H-イソキノリン-1-オン、
- (19)5ーヒドロキシー3ー(4ーメチルピペラジンー1ーイ
- 5 ル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (20)5 フルオロー3- (4 メチルピペラジン-1-イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (21) 5-クロロー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
- 10 (22) 5 ブロモー 3 (4 メチルピペラジン-1 イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (23) 8-クロロー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (24) 7-メチル-3- (4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イ
- 15 ソキノリンー1ーオン、
 - (25) 7-プロモー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (26) 3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル) -5-メトキシ
 - 2H-イソキノリン-1-オン、
- 20 (27) 5-ヒドロキシー3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン
 - (28)5-フルオロー3-(4-ジメチルアミノピペリジン-
 - 1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (29) 5-クロロー3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1
- 25 ーイル) 2 H イソキノリン-1-オン、
 - (30) 6-クロロー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (31) 7ープロモー3ー(4ージメチルアミノピペリジンー1

- ーイル) 2 H-イソキノリン-1-オン、
 - (32) 5ープロモー3ー (4ージメチルアミノピペリジンー1
- -イル) 2 H-イソキノリン-1-オン、
- (33) 5-フルオロー3-(4-(2-ヒドロキシエチル) ピ
- $5 \ ^{\circ} \ ^{\circ$
 - (34)6-メチルー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
 - -2H-イソキノリシ-1-オン、
 - (35) 3-(4-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジン-1-
 - イル) -6-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、
- 10 (36) 8 メチル-3 (4 メチルピペラジン-1 イル) 2 H イソキノリン-1 オン、
 - (37) 7ープロモー3ー (4ー (2ーヒドロキシエチル) ピペラジンー1
 - ーイル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (38) 3- (4-メチルピペラジン-1-イル) -5-ニトロ-2H-イ
- 15 ソキノリンー1ーオン、
 - (39) 5-アミノー3-(4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イ ソキノリン-1-オン1水付加物、
 - (40) 5 シアノ- 3 (4 メチルピペラジン- 1 1 1 2 + 1
- 20 (41)3-[4-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-イル]-8-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、

 - (43)3-[4-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-
- 25 イル] 7 メチルー 1 H イソキノリン 1 オン、
 - (44)3-(4-) チャーピペラジン-1-イル)-5- メチルチオー2H イソキノリン-1-オン、
 - (45) 5-ジメチルアミノ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-

2H-イソキノリン-1-オン、

- (46) 3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル)-5-ニトロー 2H-イソキノリン-1-オン、
- (47) 5ーアミノー3ー(4ージメチルアミノピペリジンー1ーイル)ー
- 5 2H-イソキノリン-1-オン、
 - (48) 3 (4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル) -5-トリフル オロメチル-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (49)3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル)-5-メチルチオー2H-イソキノリン-1-オン、
- 10 (50) 5ーシアノー3ー(4ージメチルアミノピペリジンー1ーイル)ー 2Hーイソキノリンー1ーオン、
 - (51) 5, 7-ジメチルー3-(4-メチルピペラジンー1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (52) 5, 7ージクロロー3ー (4ーメチルピペラジンー1ーイル) -2
- 15 Hーイソキノリンー1ーオン、
 - (53) 5, $7-\tilde{y}$ プロモー3-(4-メチルピペラジン-1-イル) -2 H-イソキノリン-1-オン、
 - (54) 5, 7-ジフルオロー3ー(4-メチルピペラジンー1ーイル) 2 Hーイソキノリンー1ーオン、
- 20 (55) 5 クロロー 7 フルオロー 3 (4 メチルピペラジンー 1 イル) 2 H イソキノリンー 1 オン、
 - (56) 6, 7ージヒドロキシー3−(4−メチルピペラジン−1−イル)−2H−イソキノリン−1−オン、
 - (57) 5, 7ージクロロー3ー(4ージメチルアミノピペリジンー1ーイ
- 25 ル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (58) 5, 7ージプロモー3ー(4ージメチルアミノピペリジンー1ーイ

- ル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- (59) 5 \overline{J} \overline{D} \overline{D}
- (60) 6, 7ージヒドロキシー3ー(4ージメチルアミノピペリジンー1
- 5 ーイル) 2H-イソキノリン-1-オン、
 - (61) 3-[4-(4-モルホリノ) ピペリジン<math>-1-イル] -2H-イ ソキノリン-1-オン、
 - $(62)3-\{4-[2-(ピペリジン-1-イル)ェチル]ピペラジン-1-イル\}-2H-イソキノリン-1-オン、$
- - (64) 3- {4- [4- (4-モルホリノ) プチル] ピペラジン-1-イル} -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (65)3-{4-[4-(ピペリジン-1-イル)ブチル]ピ
- 15 ペラジン-1-イル -2 H-イソキノリン-1-オン、
 - (66) $3 \{4 [5 (ピペリジン-1 イル) ペンチル]$ ピペラジン- $1 - イル\} - 2H - イソキノリン-1 - オン、$
 - (67) 3-(4-(4-(4-)4-) ピペラジン-1-(4-) プチル) ピペラジン-1-(4-4-) -2H-(4-) ピーインキノリン-1-オン、
- 20 (69) 5 メチルー3 [4 (4 モルホリノ) ピペリジン-1 イル] 2 H イソキノリン-1 オン、
 - (70) 5 メチル- 3 $\{4 [2 (ピペリジン-1 イル)$ エチル] ピペラジン-1 イル $\}$ 2 H イソキノリン-1 オン、
- - (72) 5ーメチルー3ー (4-[5-(ピペリジン-1-イル)

ペンチル] ピペラジン-1-4ル} -2H-4ソキノリン-1-4オン、

- (73) 5 メチル-3 {4 [4 (ピペリジン-1 イル) ブチル] ピペラジン-1 イル} 2 H イソキノリン-1 オ5 ン、
- (74) 5 メチル-3 {4 [4 (4 モルホリノ) プチル] ピペラジン-1 イル} 2 H イソキノリン-1 オン、(75) 5 メチル-3 (4 (4 (4 メチルピペラジン-1 イル) プチル) ピペラジン-1 イル) 2 H イソキノ
 10 リン-1 オン、
 - (76) 7ープロモー3ー {4-[4-(ピペリジン-1-イル) プチル] ピペラジン-1-イル} -2H-イソキノリン-1-オン、
- (77) 5 クロロー 3 {4 [4 (ピペリジン-1 イル)
- 15 プチル] ピペラジン-1-イル} -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (78)5ープロモー3ー $\{4-[4-(ピペリジン-1-イル)プチル]ピペラジン-1ーイル<math>\}-2H-イソキノリン-1-オン、$
- 20 (80) 5 クロロー3 {4 [4 (4 モルホリノ) プチル] ピペラジン-1 イル} 2 H イソキノリン-1 オン、(81) 3 (ピペリジン-4 イル) 2 H イソキノリン-1 オン臭化水素酸塩、
- (82)3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-25 1-オン1/5水付加物、
- (83)3-((4-メチルピペラジン-1-イル)カルボニル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (84) 3- (2-(ジメチルアミノ) エチル) -2H-イソキノリン-1

ーオン、

(85) 3 - (3 - (ジメチルアミノ) プロピル) <math>-2H-イソキノリン-1-オン、

- (86) 3- (1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3-イル) -2 5 H-イソキノリン-1-オン、
 - (87) 3- ((1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3-イル) メ チル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (88) 3-(8-メチル-8-アザビシクロ[3.2.1] オクタン-3 -イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- 10 (89) 5-メチル-3-(2-(ジメチルアミノ) エチル) -2H-イソ キノリン-1-オン、
 - (90) 3-(3-(ジメチルアミノ) プロピル) -5-メチル -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (91) 3-(1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3-イル) -5 15 -メチル-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (92) 3-((1-アザビシクロ [2.2.2] オクタン<math>-3-イル) メ チル) -5-メチル-2 H-イソキノリン-1-オン、
 - (93)3-(ピペリジン-4-イル)-5-メチル-2H-イ ソキノリン-1-オン塩酸塩、
 - 20 (94) 5-メチル-3-(8-メチル-8-アザビシクロ [3. 2. 1] オクタン-3-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (95) 5-クロロー3-(1-メチルピペリジン-4-イル) 2H-イソキノリン-1-オン、
- (96) 5 プロモー 3 (1 メチルピペリジン- 4 イル) 2 H イ 25 ソキノリン- 1 - オン、
 - (97) 4-フェニル-3-(ピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン臭化水素酸塩、

(98)3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-4-フェニルー2H-イソキノリン-1-オン1/5水付加物、

- (99)4-(4-メトキシフェニル)-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- 5 (100) 4-(4-クロロフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (101) 5, 7-ジブロモー3-(ピペリジン-4-4-4ル) -2H-4ソキノリン-1-4ン、
- **(102)5-メトキシー3-(ピペリジン-4-イル)-2H-イソキノ**
- 10 リンー1ーオン
 - (103) 5ーヒドロキシー3ー(ピペリジンー4ーイル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (104)5-7ルオロー3ー(ピペリジンー4-4ル)-2H-4ソキノリン-1-4ン、
- 15 (105) 3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -5-トリフルオロメ チル-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (106)5-フルオロー3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (107) 5-メトキシー3-(1-メチルピペリジン-4-イ
- - (108) 5-ヒドロキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- 25 (110) 5-(4-メチルピペラジン-1-イル) -6H-チエノ[2, 3-c] ピリジン-7-オン、
 - (111) 5-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル)-6H-チェ

ノ[2, 3-c] ピリジンー7-オン、

(112) 6-(4-メチルピペラジン-1-イル) -5H-チェノ [3, 2-c] ピリジン-4-オン、

(113) 6- (4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル) -5H-チェ

5 / [3, 2-c] ピリジン-4-オン、

(114) 3-(4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-ベンズ [f] イソキノリン-1-オン、

(115) 3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル) -2H-ベンズ [f] イソキノリン-1-オン、

10 (116) 3-(4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-ベンズ [h] イソキノリン-1-オン、

(117) 3- (4-i)メチルアミノピペリジン-1-イル) -2H-ベンズ [h] イソキノリン-1-オン、

(118) 7- (4-メチルピペラジン-1-イル) -6H-1, 6-ナフ

15 チリジンー5ーオン、

(119) 7-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル) -6H-1, 6-ナフチリジン-5-オン、

(120) 8−メチル−2− (ピペリジン−4−イル) −3H−キナゾリン −4−オン、

20 (121) 2-(1-メチルピペリジン-4-イル) -8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、

(123) 8-メトキシ-2-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3H-キナゾリン-4-オン、

(124) 8-ヒドロキシ-2- (1-メチルピペリジン-4-イル) -3

25 Hーキナゾリンー4ーオン、

(125) 8-フルオロ-2-(1-メチルピペリジン-4-イル) -3H -キナゾリン-4-オン、

(126) 8-クロロー2- (1-メチルピペリジン-4-イル) -3H-キナゾリン-4-オン、

- (127) 8-プロモー2-(1-メチルピペリジン-4-イル) -3H-キナゾリン-4-オン、
- 5 (128) 8-メトキシー2-(4-ジメチルアミノシクロヘキサン-1-イル) -3H-キナゾリン-4-オン、
 - (129) 8-ヒドロキシ-2-(4-i)メチルアミノシクロヘキサン-1-イル)-3H-キナゾリン-4-オン、
 - (130) 8-フルオロー2-(4-ジメチルアミノシクロヘキサン-1-
- 10 イル) 3 H キナソリン 4 オン、
 - (131) 8-クロロー2-(4-ジメチルアミノシクロヘキサン-1-イル) -3H-キナゾリン-4-オン
 - (132) 8-プロモー2- (4-ジメチルアミノシクロヘキサン-1-イル) -3H-キナゾリン-4-オン、
- 15 (133) 2-(1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3-イル) 3H-キナゾリン-4-オン、
 - (134) 2- ((1-アザビシクロ [2. 2. 2] オクタン-3-イル) メチル) -3H-キナゾリン-4-オン、
 - (135) 2-(8-メチル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクタン-
- 20 3ーイル) 3 H キナゾリンー 4 オン、
 - (136) 2-(4-ジメチルアミノシクロヘキサン-1-イル) -3H-キナゾリン-4-オン、
 - (137)8-メチルー2-(4-ジメチルアミノシクロヘキサン-1-イル)-3H-キナゾリン-4-オン、
- 25 (138) 2-(1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3 -イル) -8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、 (139) 2-((1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-

3-イル)メチル)-8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、

(140) 2-(2-(ジメチルアミノ) エチル) -3H-キナソリン-4 -オン、

(141) 2-(3-(ジメチルアミノ) プロピル) -3H-キナゾリン-

5 4ーオン、

(142) 2 - (5 - (ジメチルアミノ) ペンチル) <math>-3H - キナゾリン - 4 - オン、

(143)8-メチル-2-(8-メチル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクタン-3-イル) -3H-キナゾリン-4-オン、

10 (144) 8 - メチルー2 - (2 - (ジメチルアミノ) エチル) - 3 H - キナゾリンー4 - オン、

(145)8-メチル-2-(3-(ジメチルアミノ)プロピル)-3H-キナゾリン-4-オン、

(146) 8-メチル-2-(5-(ジメチルアミノ) ペンチル)

15. - 3 H-キナゾリン-4-オン、

(147)3-(4-(ジメチルアミノ)シクロヘキサン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オンおよび

(148) 3 - (3-(4-)メチルピペラジン<math>-1- イル) プロピル) -2 H- イソキノリン-1- オン

20 から選ばれる上記1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

(152)(S)-3-(2-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1

25 ーイル) ー2 Hーイソキノリンー1ーオン、

(153)3-(3-)ドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1-イル)-5-メチル-2 H-イソキノリン-1-オン、

(154) 3-(3-エトキシカルボニル-4-メチルピペラジン-1-イ

ル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(155)3-(3-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、

(156)(S)-3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1 5 ーイル)-2H-イソキノリン-1-オン、

(157)(R)-3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(158) 3 - (1-メチルピペリジン-4-イル) -3, 4-ジェドロー 2H-イソキノリン-1-オン、

10 (159) 8 - メチルー 2 - [2 - (ジエチルアミノ) エチル] - 3 H - キ ナゾリン-4 - オン、

(162)3-(3,5-ジメチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、

(163) 4- (4-メチルフェニル) -3- (1-メチルピペリジン-4

15 ーイル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(164) 4-(4-フルオロフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(165)8-メチル-2-(2-ピペリジノエチル)-3H-キナゾリン-4-オン、

20 (166) 8 - メチルー 2 - [2 - (モルホリン - 4 - イル) エチル] - 3 H - キナゾリン - 4 - オン、

(167) 4-(2-メトキシフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(168) 4-(3-メチルフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-4 25 -イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(169) 4- (2-メチルフェニル) -3- (1-メチルピペリジン-4 -イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(170) 4-(3-メトキシフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-

4ーイル) -2H-イソキノリン-1ーオン、

(171) 5-メトキシメチルオキシー3-(1-メチルピペリジン-4- イル) -2 H-イソキノリン-1-オン、

(173) 8-メチル-2- [5-(ジェチルアミノ) ペンチル] -3H-5 キナソリン-4-オン、

(174) 8-メチル-2- [4-(ジエチルアミノ) プチル] -3H-キ ナゾリン-4-オン、

(175) 8-メチルー2- [4-(ジメチルアミノ) プチル] -3H-キ ナゾリン-4-オン、

10 (176) 8-メチルー2- [3-(ピロリジン-1-イル) プロピル] - 3H-キナゾリン-4-オン、

(177)7-(1-メチルピペリジン-4-イル)-6H-1, 6-ナフチリジン-5-オン1/10水付加物、

(178) 5-メチル-3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-

15 イソキノリンー1ーオン、

(179) 4-メチル-3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2 H- イソキノリン-1-オン、

(180) 5 - (ジメチルアミノ) -3 - (1-メチルピペリジン-4-イル) - 2H-イソキノリン-1-オン、

20 (181) 5-アミノ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H- イソキノリン-1-オン、

(182) 4-(2-フルオロフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(183) 7-クロロー3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-25 イソキノリン-1-オン、

(184)5-ヒドロキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3, 4-ジヒドロ-2 H-イソキノリン-1-オン、

(185) 5ーメトキシメチルオキシー3-(3-ジメチルアミノプロピル)

-2H-イソキノリン-1-オン、

(186) 5-ヒドロキシ-3-(3-ジメチルアミノプロピル)-2H-イソキノリン-1-オン塩酸塩、

(187) 5ーメトキシメチルオキシー3ー(4ージメチルアミノブチル)

5 -2H-イソキノリン-1-オン、

(188) 5-ヒドロキシ-3-(4-ジメチルアミノブチル) -2H-イ ソキノリン-1-オン塩酸塩、

(189) 5ーヒドロキシー3ー(2-(ピペリジン-1-イル) エチル) -2H-イソキノリン-1-オン、

10 (190) 3- (1-メチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4 -イル) - 2H-イソキノリン-1-オン、

(191) 3- (1-ベンジルピペリジン-3-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(192)3-(1-メチルピペリジン-3-イル)-2H-イソキノリン15 -1-オン、

(193) 3-(1-メチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-5-イル) -2H-4

(194) 3-(3-ビドロキシメチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

20 (195)3-(4-エチル-3-ヒドロキシメチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(196) 3-(3-)ドロキシメチル-4-プロピルピペラジン-1-イル) -2 H-イソキノリン-1-オン、

(197) 3-(4-ベンジル-3-ヒドロキシメチルピペラジン-1-イ・

25 ル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(198) 5 − プロモー3 − (3 − ヒドロキシメチルピペラジン−1 − イル)−2H−イソキノリン−1−オン、

(199) 5ープロモー3ー(3ーヒドロキシメチルー4ーメチルピペラジ

ンー1ーイル) -2H-イソキノリン-1ーオン、

(200) 3- (4-ピペリジノピペリジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

- (201) 3-(3-ヒドロキシメチルピペリジン-1-イル)-2H-イ 5 ソキノリン-1-オン、
 - (202) 3-(3-(ジメチルカルバモイル) ピペリジン-1-イル) 2H-イソキノリン-1-オン、
- 10 (204) 3- [4-(ジメチルアミノ) ブチル] -2H-イソキノリン-1-オン、

 - (206) 3-(3-(ジメチルアミノメチル) ピペリジン-1-イル) -
- 15 2 Hーイソキノリンー1ーオン、
 - (207) 6-メチル-3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H- インキノリン-1-オン、
 - (208) 7-メチルー3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2 H- イソキノリン-1-オン、
- 20 (209) 8 メチルー 3 (1 メチルピペリジン 4 イル) 2 H イソキノリン 1 オン、
 - (210) 7-メトキシメチルオキシー3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2 H-イソキノリン-1-オン、
 - (211)7ーヒドロキシー3ー(1-メチルピペリジン-4-イル)-2
- 25 Hーイソキノリン-1-オン塩酸塩、
 - (212)(S)−3−(3−ヒドロキシメチル−4−メチルピペラジン−1 −イル)−5−メチル−2H−イソキノリン−1−オン、
 - (213) 3- (3-(ピロリジン-1-イル) プロピル) -2H-イソキ

ノリンー1ーオン、

(214) 5-クロロ-3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジ $<math>\nu-1-4\nu)-2H-4$

(216) 3-[3-(ピペリジン-1-イル) プロピル] -2H-イソキ 5 ノリン-1-オン、

(217) 5-ヒドロキシー3-(3-(ピロリジン-1-イル) プロピル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(218) 5-メチル-3-[2-(ピペリジン-1-イル) エチル]-2 H-イソキノリン-1-オン、

10 (219) 3- [2-(ピペリジン-1-イル) エチル] -2H-イソキノ リン-1-オン、

(220) 3- [2-(ピロリジン-1-イル) エチル] -2H-イソキノ リン-1-オン、

(221) 5-メチル-3-[2-(ピロリジン-1-イル) エチル] -2

15 Hーイソキノリンー1ーオン、

(222) 5-メチル-3-[3-(ピロリジン-1-イル) プロピル-1-イル] -2H-イソキノリン-1-オン、

(223) 1, 5-ジヒドロ-6-(1-メチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イル) ピラゾロ [4, 3-c] ピリジン-4-オン、

20 (224) N, N-ジメチル-3-(1-メチルピペリジン-1-イル) -2H-1-オキソイソキノリン-5-カルボキサミド1/4水付加物、

(225) 5ーメチルー3ー (オクタヒドロインドリジンー7ーイル) - 2 H-イソキノリン-1-オン3/4水付加物、

(226) 5ーメチルー3ー (オクタヒドロインドリジンー7ーイル) ー2

25 Hーイソキノリンー1ーオン1/2水付加物、

(227) 3-(1-メチルピペリジン-1-イル)-2H-1-オキソイ ソキノリン-5-カルボン酸塩酸塩、

(228) 5-メチル-3-[3-(ピペリジン-1-イル) プロピル]-

2H-イソキノリン-1-オン、

(229)3 - (5) + (2) + (

(230) 3 - [(4ーメチルピペラジン-1ーイル) メチル] -2H-イソキノリン-1ーオン、

- 5 (231) 3-(ピペリジノメチル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (232) 3- [(モルホリン-1-イル) メチル] -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (233) 3- [(ホモピペリジン-1-イル) メチル] -2H-イソキノリン-1-オン、
- 10 (234) 3-[3-(ホモピペリジン-1-イル)プロピル]-2H-イ ソキノリン-1-オン、
 - (235) 3-(1-スルファモイルピペリジン-4-イル)-5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン1/4木付加物、
 - (236) 3-(4-メチル-3-オキソピペラジン-1-イル) -5-メ
- 15 チルー2Hーイソキノリン-1-オン1/10水付加物、
 - (237)3-(1-アミノピペリジン-4-イル)-5-メチルー2H- イソキノリン-1-オン、
 - (238) 3-(1-(メタンスルホニルアミノ) ピペリジンー<math>4-イル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、
- 20 (239) 3-(1ートリフルオロアセトアミノピペリジンー4ーイル) -5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン、
 - (240) 3 [2 (ホモピペリジン-1 イル) エチル] 2H イソキノリン-1 オン、
 - (241) N-(5-x+y-2H-1-x+y+y+y+y-3-4y)
- 25 -2-(ジメチルアミノ)アセタミド、
 - (243) N-(5-メチル-2H-1-オキソイソキノリン-3-イル)
 - -3-(ジメチルアミノ)プロパンアミド、
 - (244) 3- (1-ジメチルアミノピペリジン-4-イル) -5-メチル

-2H-イソキノリン-1-オン、

(245) N-(5-メチル-2H-1-オキソイソキノリン-3-イル)

-4-(ジメチルアミノ)ブタンアミド、

(246) N-(2H-1-オキソイソキノリン-3-イル) -4-(ジメ

5 チルアミノ) ブタンアミド、

(247) 3-(4-メチル-2-オキソピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(248) 5-メチル-3-(1-メチルピロリジン-3-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、および

10 (249) 3- (1-メチルピロリジン-3-イル) -2H-イソキノリン -1-オン

から選ばれる上記1.の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

8. 一般式 (I) において、

15 点線部分は単結合または二重結合を示し、

環Arはベンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示し、

Xはアルキルまたは置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原子を示し、

Υは

25

 $-(CH_2)_{m}-$

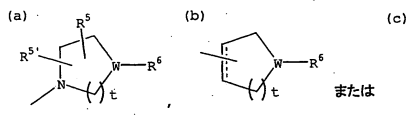
-(CH₂)_m-N(R⁴)-CO-(CH₂)_n-、 stt

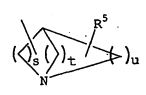
 $-(CH_2)_m - CO - (CH_2)_n -$

(式中、m及びnは同一または異なって、それぞれ0または $1\sim10$ の整数を示す。 R^4 は水素を示す。 E^4 は水素を示す。 E^4 は水素を示す。但し、 E^4 0、 E^4 0、 E^4 0 を示し、

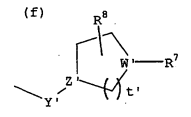
R¹およびR²は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、カルボキシ、N, N-ジアルキルカルバモイルまたはアルコキシアルキルオキシを示し、

Rはジアルキルアミノまたはモルホリノを示すか、あるいは下記式(a)~(c)を示す





- 5 (式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。
 - WはCHまたは窒素原子を示す。
 - sは1~4の整数を示す。
 - tは0~3の整数を示す。
 - uは1~3の整数を示す。
- 10 R⁵及びR⁵ は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシ アルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアル キルカルバモイルを示すか、あるいはR⁵とR⁵ が一緒になってケトンを示す。 R⁶は水素、アミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、 アルキルスルホニル、アシルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、スル 15 ファモイル、アルキルスルホニルアミノまたは下記式(f)を示す。



(式中、Y'は前記Yと同義である。

- Z'は窒素原子を示す。
- 20 W'はCH、窒素原子または酸素原子を示す。
 - t'は1~3の整数を示す。
 - 但し、上記式(a)がピペラジンを示す場合、R®はヒドロキシアルキルを

示すことができる。

 R^7 は水素またはアルキルを示す;但し、 W^\prime が酸素原子である場合には存在しない。

R *は水素を示す。))

- 5 ことを特徴とする上記1.の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。
 - 9. 一般式(I)において、

点線部分は単結合または二重結合を示し、

環Arはベンゼン環またはナフタレン環を示すか、あるいはピリジン、ピ ラゾールおよびチオフェンからなる群より選ばれる芳香族複素環を示し、

Xはハロゲン、アルキルおよびアルコキシからなる群より選ばれる置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原子を示し、

Yは

15 $-(CH_2)_{m}-$

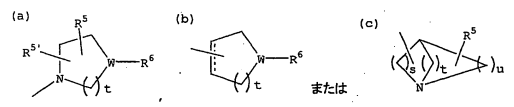
-(CH₂)_m-N(R⁴)-CO-(CH₂)_n-、または

$$-(CH_2)_m-CO-(CH_2)_n-$$

(式中、m及Unは同一または異なって、それぞれ0または $1\sim5$ の整数を示す。 R^4 は水素を示す。但し、 $-(CH_2)_m$ -が母核と結合する。)を示し、

20 R¹およびR²は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、 アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、カルボキシ、N, N -ジアルキルカルバモイルまたはアルコキシアルキルオキシを示し、

Rはジアルキルアミノまたはモルホリノを示すか、あるいは下記式 (a) ~ (c) を示す



25

(式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

WはCHまたは窒素原子を示す。

sは1~4の整数を示す。

5 tは0~3の整数を示す。

uは1~3の整数を示す。

R⁵及びR⁵ は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキルカルバモイルを示すか、あるいはR⁵とR⁵が一緒になってケトンを示す。

10 R⁶は水素、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、アルキルスルホニルアミノまたは下記式(f)を示す。

15 (式中、Y'は前記Yと同義である。

Z'は窒素原子を示す。

W'はCH、窒素原子または酸素原子を示す。

t'は1~3の整数を示す。

但し、上記式(a) がピペラジンを示す場合、R⁶はヒドロキシアルキルを 20 示すことができる。

 R^7 は水素またはアルキルを示す;但し、Wが酸素原子である場合には存在しない。

R *は水素を示す。));

但し、Xが窒素原子を示す場合、Rは上記式 (b) を示す

25 ことを特徴とする上記1.の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それら

の医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

- 10. (1) 5-メチルー3-(4-メチルピペラジンー1-イル) -2H-イソキノリンー1-オン、
- 10 (7) $3 (4 \mathcal{I}_{P} \mathcal{I$

 - (9) 3-(4-エトキシカルボニルピペラジン-1-イル)-
- 15 2 Hーイソキノリン-1-オン、
 - (10) 3-(4-メチルホモピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- - (13) 3 (3 ジメチルアミノピロリジン-1 イル) 5 メチルー 2 H イソキノリン-1 オン、
- (14)5-メチル-3-(4-モルホリノ)-2H-イソキノ 25 リン-1-オン、
 - (17) 3 (4 ヒドロキシピペリジン-1 イル) 5 メチル 2 H イソキノリン-1 オン、
 - (18)5-メトキシ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)

- -2H-イソキノリン-1-オン、
- (19) 5-ヒドロキシー3-(4-メチルピペラジン-1-イ
- ル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- (20)5-フルオロ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
- 5 2 H イソキノリン-1-オン、
 - (21) 5-クロロー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (22) 5-ブロモー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
- 10 (23) 8-クロロ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (24) 7ーメチルー3ー(4-メチルピペラジンー1-イル) -2H-イソキノリンー1-オン、
 - (25) 7ープロモー3ー(4ーメチルピペラジンー1ーイル)
- 15 2H 7J + JJ 1 3J
 - (28) 5-フルオロー3-(4-ジメチルアミノピペリジンー
 - 1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (29) 5-クロロー3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1
 - ーイル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- 20 (30) 6 クロロー3 (4 メチルピペラジン-1 イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (31) 7ープロモー3ー(4ージメチルアミノピペリジンー1
 - ーイル) 2 H-イソキノリン-1-オン、
 - (32) 5ープロモー3ー(4ージメチルアミノピペリジンー1
- $25 7\mu 2H 7Y + 7J 1 7\lambda$
 - (33)5-フルオロー3-(4-(2-ヒドロキシエチル)ピ
 - ペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (34) 6-メチル-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)

- -2H-イソキノリン-1-オン、
- (35)3-(4-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-イル)-6-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、
- $(36)8-y+u-3-(4-y+u)^2 (35)v-1-4u$
- 5 2 H イソキノリン-1-オン、
 - (37) 7ープロモー3ー(4-(2-)) ピペラジンー1 ーイル) -2 H-イソキノリンー1ーオン、
 - (38) 3 (4-メチルピペラジン-1-イル) 5 ニトロー 2 H イソキノリン-1 オン、
- 10 (39) 5-アミノ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イ ソキノリン-1-オン1水付加物、
 - (41)3-[4-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-イル]-8-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (43) 3-[4-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジン-1-
- 15 イル] 7 メチル 1 H イソキノリン 1 オン、
 - - $(63)3-\{4-[3-(ピペリジン-1-イル)プロピル]$ ピペラジン-1-イル $\}-2H-イソキノリン-1-オン、$
- - (66) $3 \{4 [5 (ピペリジン-1 イル) ペンチル]$ ピペラジン- $1 - イル\} - 2H - イソキノリン-1 - オン、$
 - (69) 5-メチル-3-[4-(4-モルホリノ) ピペリジン-1-イル]
- 25 2H 4Y + 2J 1 4y
 - (70)5-メチル-3- $\{4-[2-(ピペリジン-1-イル)$ エチル] ピペラジン-1-イル $\}$ -2H-イソキノリン-1-オン、

(71) 5 - メチル- 3 - $\{4 - [3 - (ピペリジン-1 - イル)$ プロピル] ピペラジン- 1 - イル $\}$ - 2 H - イソキノリン- 1 - オン、

- (72) 5 メチル-3 $\{4-[5-(ピペリジン-1-イル)$ 5 ペンチル] ピペラジン-1-イル $\}$ 2 H イソキノリン-1 -
- - (73) 5 メチル-3 $\{4-[4-(ピペリジン-1-イル)]$ ブチル] ピペラジン-1-イル $\}$ 2 H イソキノリン-1 オン、
- 10 (74) 5-メチル-3- (4-[4-(4-モルホリノ) プチル] ピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、(75) 5-メチル-3-(4-(4-(4-メチルピペラジン-1-イル) プチル) ピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- 15 (76) $7 プロモー3 \{4 [4 (ピペリジン-1 イル) プチル] ピペラジン-1 イル \} 2 H イソキノリン-1 オン、$
 - $(77)5-クロロ-3-\{4-[4-(ピペリジン-1-イル) ブチル] ピペラジン-1-イル<math>\}-2H-イソキノリン-1-オ$
- 20 ン、
 - (78)5 プロモー3 $\{4 [4 (ピペリジン-1 イル) プチル] ピペラジン-1 イル<math>\}$ 2H イソキノリン-1 オン、
- (80) 5-クロロー3-{4-[4-(4-モルホリノ)プチ
 25 ル]ピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 (81) 3-(ピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン臭化水素酸塩、
 - (82) 3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-

1-オン1/5水付加物、

(83)3-((4-メチルピペラジン-1-イル) カルボニル)-2H-イソキノリン-1-オン、

(90) 3-(3-(ジメチルアミノ) プロピル) -5-メチル

5 -2H-イソキノリン-1-オン、

(93)3-(ピペリジン-4-イル)-5-メチル-2H-イ ソキノリン-1-オン塩酸塩、

(95) 5-クロロー3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

- 10 (97) 4-フェニルー3-(ピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン臭化水素酸塩、
 - (98)3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-4-フェニルー2H-イソキノリン-1-オン1/5水付加物、
 - (99) 4-(4-メトキシフェニル) -3-(1-メチルピペ
- 15 リジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、

(100)4-(4-クロロフェニル)-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、

- (106) 5 フルオロー 3 (1-メチルピペリジン- 4 イル) 2 H イソキノリン- 1 オン、
- 20 (107) 5-メトキシー3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (108) 5ーヒドロキシー3ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル) -2H-イソキノリン-1ーオン、
 - (110) 5 (4 メチルピペラジン <math>- 1
- 25 3-c] ピリジン-7-オン、
 - (112) 6-(4-メチルピペラジン-1-イル) 5H-チエノ [3, 2-c] ピリジン-4-オン、
 - (114) 3- (4-メチルピペラジン-1-イル) 2H-ベンズ [f]

イソキノリン-1-オン、

(115) 3 -(4-ジメチルアミノピペリジン<math>-1-イル) -2H-ベンズ [f] イソキノリン-1-オン、

(116) 3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-ベンズ [h]

5 イソキノリンー1ーオン、

(117) 3- (4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル) -2H-ベンズ [h] イソキノリン-1-オン、

(120) 8-メチルー2- (ピペリジン-4-イル) -3H-キナソリン -4-オン、

10 (121) 2-(1-メチルピペリジン-4-イル) -8-メチルー3H-キナゾリン-4-オン、

(123) 8-メトキシ-2-(1-メチルピペリジン-4-イル) -3H-キナソリン-4-オン、

(137) 8-メチル-2-(4-ジメチルアミノシクロヘキサ

15 ン-1-イル) - 3 H-キナプリン-4-オン、

(138) 2-(1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3 -イル)-8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、

(139) 2- ((1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3-イル)メチル)-8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、

20 (144) 8-メチル-2-(2-(ジメチルアミノ) エチル) -3H-キナゾリン-4-オン、

(145)8-メチル-2-(3-(ジメチルアミノ)プロピル) -3H-キナソリン-4-オン、

(146) 8-メチル-2-(5-(ジメチルアミノ) ペンチル)

25 - 3 H - キナゾリン- 4 - オン、

(147)3-(4-(ジメチルアミノ)シクロヘキサン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オンおよび

(148) 3- (3-(4-メチルピペラジン-1-イル) プロ

ピル) -2H-イソギノリン-1-オン

から選ばれる上記1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

- 11. (151) (R) -3-(2-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラ
- **5 ジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、**
 - (152) (S) -3-(2-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1 -4ル) -2H-4 (2) -4 (2) -4 (2) -4 (2) -4 (2) -4 (3) -4 (4) -4 (4) -4 (5) -4 (7) -4 (7) -4 (8) -4 (9) -4 (9) -4 (1) -4
 - (153)3-(3-ヒドロキシメチルー4-メチルピペラジン-1-イル)−5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン、
- 10 (154) 3- (3-エトキシカルボニル-4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (155) 3-(3-メチルピペラジン-1-イル) 2H-イソキノリン 1-オン、
 - (156)(S) -3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1
- 15 -イル) 2H-イソキノリン-1-オン、
 - (157)(R)-3-(3-E) には (157)(R)-3-(3-E) に
 - (158) 3 (1-メチルピペリジン<math>-4-イル) 3, 4 ジヒドロ- 2H-イソキノリン-1-オン、
- 20 (159) 8-メチルー2-[2-(ジエチルアミノ) エチル] -3H-キ ナゾリン-4-オン、
 - (162)3-(3,5-ジメチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (163)4-(4-メチルフェニル)-3-(1-メチルピペリジン-4
- 25 (1) 2H (1) + (1) (1 (1) + (
 - (164) 4-(4-7)ルオロフェニル) -3-(1-)メチルピペリジン-4-(1-) -2H-(1-) -1-オン、
 - (165) 8-メチルー2- (2-ピペリジノエチル) -3H-キナゾリン

-4-オン、

(166) 8-メチル-2-[2-(モルホリン-4-イル) エチル] - 3 H-キナプリン-4-オン、

(167) 4-(2-メトキシフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-

- 5 4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (168)4-(3-メチルフェニル)-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (169)4-(2-メチルフェニル)-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- 10 (170) 4-(3-メトキシフェニル) -3-(1-メチルピペリジンー 4-イル) -2 H-イソキノリン-1-オン、
- (173) 8-メチルー2- [5-(ジェチルアミノ) ペンチル] -3H-15 キナゾリンー4-オン、
 - (175) 8 メチル-2-[4-(ジメチルアミノ) プチル] <math>-3H-キナソリン-4-オン、
 - (176) 8-メチル-2-[3-(ピロリジン-1-イル) プロピル] 3H-キナゾリン-4-オン、
- 20 (177) 7- (1-メチルピペリジン-4-イル) -6H-1, 6-ナフ チリジン-5-オン1/10水付加物、
 - (178) 5-メチルー3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- (179) 4ーメチルー3ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル)ー2Hー_、
- 25 イソキノリンー1ーオン、
 - - (181) 5-アミノ-3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-

イソキノリンー1ーオン、

(182) 4-(2-7)ルオロフェニル) -3-(1-)メチルピペリジン-4-(1-) -2H-(1-) -1-オン、

(183) 7-クロロ-3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-

5 イソキノリンー1ーオン、

(184)5-ヒドロキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3,4-ジヒドロ-2H-イソキノリン-1-オン、

(185)5-メトキシメチルオキシ-3-(3-ジメチルアミノプロピル)-2H-イソキノリン-1-オン、

- 10 (186) 5-ヒドロキシ-3-(3-ジメチルアミノプロピル) -2H- イソキノリン-1-オン塩酸塩、
 - (187) 5-メトキシメチルオキシー3-(4-ジメチルアミノプチル)⁻-2H-イソキノリン-1-オン、
- (188) 5-ヒドロキシ-3-(4-ジメチルアミノプチル)-2H-イ15 ソキノリン-1-オン塩酸塩、
 - (189) 5−ヒドロキシ-3− (2− (ピペリジン-1−イル) エチル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (190) 3-(1-メチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- 20 (191) 3- (1-ベンジルピペリジン-3-イル) -2H-イソキノリ ン-1-オン、
 - (192)3-(1-メチルピペリジン-3-イル)-2H-イソキノリシ −1-オン、
- (193)3-(1-メチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-525 ーイル)-2H-イソキノリン-1-オン

 - (195) 3-(4-エチル-3-ヒドロキシメチルピペラジン-1-イル)

- -2H-イソキノリン-1-オン、
- (196) 3 -(3-E) ドロキシメチルー4 プロピルピペラジンー1 イル) -2H イソキノリン-1 オン、
- (197) 3-(4-ベンジル-3-ヒドロキシメチルピペラジン-1-イ
- 5 ル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (198)5-プロモー3-(3-ヒドロキシメチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (199) 5-プロモー3-(3-ヒドロキシメチルー4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- 10 (200) 3-(4-ピペリジノピペリジン-1-イル) -2H-イソキノ リン-1-オン、
 - (201) 3-(3-E) ドロキシメチルピペリジン-1-(1-1) -2H-(1-1) ソキノリン-1-(1-1) 、
 - (202) 3-(3-(ジメチルカルバモイル) ピペリジン-1-イル) -
- 15 2 Hーイソキノリンー1ーオン、
 - (203) 3-(3-ヒドロキシメチル-4-イソブチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (204) 3- [4-(ジメチルアミノ) プチル] -2H-イソキノリン-1-オン、
- 20 (205) 5 フルオロー3 (3 ヒドロキシメチルー4 メチルピペラ ジン-1 - イル) - 2 H - イソキノリン-1 - オン、
 - (206)3-(3-(ジメチルアミノメチル)ピペリジン<math>-1-4ル) -2H-4ソキノリン-1-4ン、
- (207) 6ーメチルー3ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル)-2H-
- 25 イソキノリンー1ーオン、
 - (208) 7ーメチルー3ー (1ーメチルピペリジンー4ーイル) -2H-イソキノリンー1ーオン、
 - (209) 8-メチル-3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-

イソキノリンー1ーオン、

(210) 7-メトキシメチルオキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-4ル) - 2H-イソキノリン-1-オン、

(211) 7ーヒドロキシー3ー (1-メチルピペリジンー4ーイル) - 2

5 H-イソキノリン-1-オン塩酸塩、

- (212)(S) -3-(3-)ビャンメチルー4-メチルピペラジンー1-イル) -5-メチルー2 H-イソキノリン-1-オン、
 - (213) 3- (3-(ピロリジン-1-イル) プロピル) -2H-イソキ ノリン-1-オン、
- 10 (214) 5-クロロ-3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1-イル) -2 H-イソキノリン-1-オン、
 - (216) 3-[3-(ピペリジン-1-イル) プロピル] <math>-2H-イソキ ノリン-1-オン、
 - (217) 5ーヒドロキシー3ー(3ー(ピロリジンー1ーイル)プロピル)
- 15 -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (218) 5ーメチルー3ー [2-(ピペリジン-1-イル) エチル]-2 Hーイソキノリン-1ーオン、
 - (219) 3- [2-(ピペリジン-1-イル) エチル] -2H-イソキノ リン-1-オン、
- 20 (220) 3-[2-(ピロリジン-1-イル)エチル]-2H-イソキノ リン-1-オン、
 - (221) 5-メチル-3-[2-(ピロリジン-1-イル) エチル]-2 H-イソキノリン-1-オン、
 - (222) 5ーメチルー3ー [3ー(ピロリジンー1ーイル) プロピルー1
- 25 ーイル] ー2Hーイソキノリン-1ーオン、
 - (223) 1, 5-ジヒドロー6-(1-メチルー1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジンー4-イル) ピラゾロ [4, 3-c] ピリジンー4-オン、
 - (224) N, N-ジメチル-3- (1-メチルピペリジン-1-イル) -

2H-1-オキソイソキノリン-5-カルボキサミド1/4水付加物、

(225) 5ーメチルー3ー (オクタヒドロインドリジンー7ーイル) - 2 H-イソキノリン-1-オン3/4水付加物、

- (226) 5-メチル-3-(オクタヒドロインドリジン-7-イル) 2
- 5 H-イソキノリン-1-オン1/2水付加物、
 - (227) 3- (1-メチルピペリジン-1-イル) 2H-1-オキソイ ソキノリン-5-カルボン酸塩酸塩、
 - (228) 5-メチル-3-[3-(ピペリジン-1-イル) プロピル] -2H-イソキノリン-1-オン、
- 10 (229) $3 (\Im x + \pi x) + 2\pi 2\pi 4\pi x$ (230) $3 - [(4 - x + \pi x) + 2\pi - 4\pi x] + 2\pi - 4\pi x$ $+ 2\pi x + 2\pi x$
 - (231) 3-(ピペリジノメチル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (232) 3- [(モルホリン-1-イル) メチル] -2H-イソキノリン-
- 15 1ーオン、
 - (233) 3- [(ホモピペリジン-1-イル) メチル] -2H-イソキノリ ン-1-オン、
 - (234) 3- [3-(ホモピペリジン-1-イル) プロピル] -2H-イ ソキノリン-1-オン、
- 20 (235)3-(1-スルファモイルピペリジン-4-イル)-5-メチル -2H-イソキノリン-1-オン1/4水付加物、
 - (236) 3-(4-メチル-3-オキソピペラジン-1-イル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン<math>1/10水付加物、
- **(237)3-(1-アミノピペリジン-4-イル)-5-メチル-2H-**
- 25 イソキノリンー1ーオン、
 - (238) 3-(1-(メタンスルホニルアミノ) ピペリジン<math>-4-4ル) -5-メチル-2H-4ソキノリン-1-4ン、
 - (239)3-(1-トリフルオロアセトアミノピペリジン-4-イル)-

5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン、

(240) 3-[2-(ホモピペリジン-1-イル) エチル] -2H-イソ キノリン-1-オン、

(241) N-(5-メチル-2H-1-オキソイソキノリン-3-イル)

5 -2-(ジメチルアミノ)アセタミド、

(243) N− (5−メチル−2H−1−オキソイソキノリン−3−イル) -3−(ジメチルアミノ) プロパンアミド、

(244) 3- $(1-\Im \cancel{y}$ チルアミノピペリジン-4-7 ル) -5- \cancel{y} -2H-7 -1-7 -

10 (245) N-(5-メチル-2H-1-オキソイソキノリン-3-イル) -4-(ジメチルアミノ) ブタンアミド、

(246) N-(2H-1-オキソイソキノリン<math>-3-4ル) -4-(ジメチルアミノ) ブタンアミド、

(247) 3 -(4-メチル-2-オキソピペラジン-1-イル) -2H-15 イソキノリン-1-オン、

(248) 5-メチル-3-(1-メチルピロリジン-3-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、および

(249) 3- (1-メチルピロリジン-3-イル) -2H-イソキノリン -1-オン

- 20 から選ばれる上記1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。
 - 12. 一般式 (I) において、

点線部分が二重結合を示し、

環Arがベンゼン環を示し、

25 Xが置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子あるいは窒素原子を示し、

Yが $-(CH_2)_m-(式$ 中、mは0または $1\sim10$ の整数を示す)を示し、 R^1 および R^2 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキ

シまたはアミノを示し、

Rがジアルキルアミノを示すか、あるいは下記式 (a) または (b) を示す

5

(式中、点線部分が単結合を示す。

WがCHまたは窒素原子を示す。

tが0~3の整数を示す。

R⁵及びR⁵が同一または異なって、それぞれヒドロキシアルキルを示す。

 R^6 が水素、アルキルまたはジアルキルアミノを示す。)

ことを特徴とする上記1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

13. 一般式(I)において、

点線部分が二重結合を示し、

15 環A r がベンゼン環を示し、

Xがハロゲン、アルキルおよびアルコキシからなる群より選ばれる置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原子を示し、

Yが- $(CH_2)_m$ - (式中、mが0または $1\sim3$ の整数を示す)を示し、

20 R¹がアルキル、ヒドロキシまたはアミノを示し、

R²が水素を示し、

Rがジアルキルアミノ、下記式 (a)、

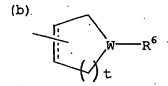
(a)
$$\mathbb{R}^5$$
 $\mathbb{W} \longrightarrow \mathbb{R}^6$

(式中、WがCHまたは窒素原子を示す。

tが1または2の整数を示す。

R⁵がヒドロキシアルキルを示し、R⁵は水素を示す。

 R^6 が水素、アルキルまたはジアルキルアミノを示す。) または下記式 (b) を示す



(式中、点線部分が単結合を示す。

Wが窒素原子を示す。

10 tが2の整数を示す。

R ⁶がアルキルを示す。)

ことを特徴とする上記1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

14. (1) 5-メチル-3-(4-メチルピペラジン-1-イル) -2

15 Hーイソキノリンー1ーオン、

(3) $3 - (4 - ジメチルアミノピペリジン<math>- 1 - 4 \mu$) - 2 H $- 4 \mu$

(4)3 -(3 -ヒドロキシメチル-4 -メチルピペラジン-1 -イル) -2 H -イソキノリン-1 -オン、

(19) 5-ヒドロキシ-3-(4-メチルピペラジン-1-イ

ル) - 2 H - イソキノリン-1-オン、

(82) 3 - (1-メチルピペリジン-4-イル) - 2H-イソキノリン-1-オン1/5水付加物、

- (90) 3-(3-(ジメチルアミノ)プロピル)-5-メチル
- 5 2 H イソキノリン-1-オン、
 - (98)3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-4-フェニル-2H-イソキノリン-1-オン1/5水付加物、
 - (108) 5ーヒドロキシー3ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル)ー2Hーイソキノリンー1ーオンおよび
- 10 (121) 2- (1-メチルピペリジン-4-イル) -8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン

から選ばれる上記1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

15. (156)(S) -3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラ

15 ジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(178) 5-メチル-3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

- (181) 5-アミノー3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- 20 (186) 5-ヒドロキシー3-(3-ジメチルアミノプロピル) -2H-イソキノリン-1-オン塩酸塩、

(189) 5-ヒドロキシ-3-(2-(ピペリジン-1-イル) エチル)−2H-イソキノリン-1-オン、および

(212) (S) - 3 - (3 - ヒドロキシメチル- 4 - メチルピペラジン- 1

25 ーイル) - 5 - メチルー 2 H - イソキノリンー 1 - オン

から選ばれる上記 1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

16. (82) 3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキ

ノリンー1ーオン1/5水付加物、

(90) 3-(3-(ジメチルアミノ) プロピル) - 5-メチル - 2 H-イソキノリン-1-オンおよび

(108) 5-ヒドロキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-

5 イル) - 2 H - イソキノリン-1-オン

から選ばれる上記1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

17. 一般式(I)において、

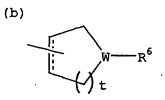
点線部分が二重結合を示し、

10 環A r がベンゼン環を示し、

Xが置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、 あるいは窒素原子を示し、

Yが $-(CH_2)_m-(式$ 中、mは0または $1\sim10$ の整数を示す)を示し、 R^1 および R^2 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキ 15 シまたはアミノを示し、

Rがジアルキルアミノまたは下記式 (b) を示す



(式中、点線部分が単結合を示す。

20 WがCHまたは窒素原子を示す。

tが0~3の整数を示す。

R⁶が水素、ジアルキルアミノまたはアルキルを示す。)

ことを特徴とする上記1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

25 18. 一般式(I)において、

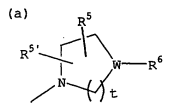
点線部分が二重結合を示し、

環Arがベンゼン環を示し、

Xが置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、 あるいは窒素原子を示し、

Yがー $(CH_2)_m$ ー (式中、mは0または $1\sim10$ の整数を示す)を示し、 R^1 および R^2 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシまたはアミノを示し、

Rがジアルキルアミノまたは下記式 (a) を示す



10 (式中、WがCHまたは窒素原子を示す。

tが0~3の整数を示す。

 R^{5} 及び $R^{5'}$ が同一または異なって、それぞれヒドロキシアルキルを示す。 R^{6} が水素、ジアルキルアミノまたはアルキルを示す。)

ことを特徴とする上記1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それら 15 の医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

19. (82)3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン1/5水付加物、

20 (121) 2-(1-メチルピペリジン-4-イル) -8-メチ ル-3H-キナゾリン-4-オン

から選ばれる上記1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

20. (156)(S) -3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラ 25. ジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、および

(212)(S) - 3 - (3 - t ドロキシメチル- 4 - メチルピペラジン- 1- (212)(S) - 3 - (3 - t ドロキシメチル- 4 - メチルピペラジン- 1

から選ばれる上記 1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

5 21. 一般式 (I) において、

点線部分が二重結合を示し、

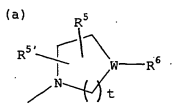
環Arがベンゼン環を示し、

Xが置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、 または窒素原子を示し、

10 Yが $-(CH_2)_m-(式$ 中、mは0または $1\sim10$ の整数を示す)を示し、 R^1 がアルキル、ヒドロキシまたはアミノを示し、

R²が水素を示し、

Rがジアルキルアミノ、または下記式(a)を示す



15 (式中、WがCHまたは窒素原子を示す。

t が 0 ~ 3 の整数を示す。

 R^5 及び $R^{5'}$ が同一または異なって、それぞれヒドロキシアルキルを示す。 R^6 が水素、ジアルキルアミノまたはアルキルを示す。)

ことを特徴とする上記1. の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

- 22. (1) 5-メチル-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2 Hーイソキノリン-1-オンである上記1. の縮合へテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。
- 25 23. 上記1.から22.のいずれかに記載の縮合ヘテロ環化合物、その

光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの 水付加物を含有する医薬。

24. 一般式(I)

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & O \\
& NH \\
& Y-R
\end{array}$$
(I)

5 [式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

環Aェはベンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示す。

Xはアルキル、置換基を有していてもよい芳香族複素環基または置換基を 有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原 子を示す。

10 Yは

$$-(CH_2)_{m}^{-}-$$

$$-(CH_2)_m-N(R^4)-CO-(CH_2)_n-$$

$$-(CH_2)_m-CO-N(R^4)-(CH_2)_n-$$

$$-(CH_2)_{m}-CO-O-(CH_2)_{n}-$$

$$-(CH_2)_m - O - CO - (CH_2)_n - \sqrt{CH_2}$$

$$-(CH_2)_m-O-(CH_2)_n-$$
、または

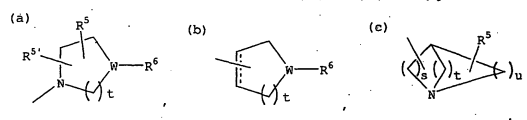
$$-(CH2)m-CO-(CH2)n-$$

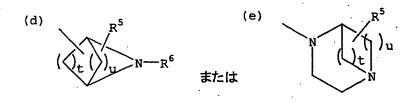
(式中、m及Unは同一または異なって、それぞれ0または $1\sim10$ の整数を示す。 R^4 は水素またはアルキルを示す。但し、 $-(CH_2)_m$ -が母核と結20 合する。)を示す。

R¹およびR²は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、 アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルカルバモイル、N, Nージアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルアミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファ

モイル、N-アルキルスルファモイル、N, N-ジアルキルスルファモイル またはアルコキシアルキルオキシを示す。

Rはアミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、モルホリノまたは チオモルホリノを示すか、あるいは下記式(a)~(e)を示す。





5

(式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

WはCHまたは窒素原子を示す。

sは1~4の整数を示す。

10 tは0~3の整数を示す。

uは1~3の整数を示す。

 R^5 及び $R^{5'}$ は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキルカルバモイルを示すか、あるいは R^5 と $R^{5'}$ が一緒になってケトンを示す。

R⁶は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、アシルアミノ、置換基を有していてもよいベンゾイルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、スルファモイルまたはアルキルスルホニルアミノを示すか、あるいは下記式(f)~(i)を示す。

(式中、Y'は前記Yと同義である。

Z'はCHまたは窒素原子を示す。

5 W'はCH、窒素原子または酸素原子を示す。

t'は1~3の整数を示す。

u'は1~3の整数を示す。

但し、上記式(a)がピペラジンを示す場合、R⁶はヒドロキシアルキルを示すことができる。

10 R⁷は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、 アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、ヒドロキシアルキル、 アシルアミノまたは置換基を有していてもよいベンゾイルアミノを示す;但 し、W'が酸素原子である場合には存在しない。

R®は水素、アルキルまたはヒドロキシアルキルを示す。))]

15 により表される縮合へテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物を含有することを特徴とする、ポリ(ADP-リボース)合成酵素の機能亢進に起因する疾患の予防および/または治療薬。

25. 一般式(I)

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & 0 \\
\hline
 & NH \\
\hline
 & Y-R
\end{array}$$
(1)

[式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

環Aェはベンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示す。

Xはアルキル、置換基を有していてもよい芳香族複素環基または置換基を 5 有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原 子を示す。

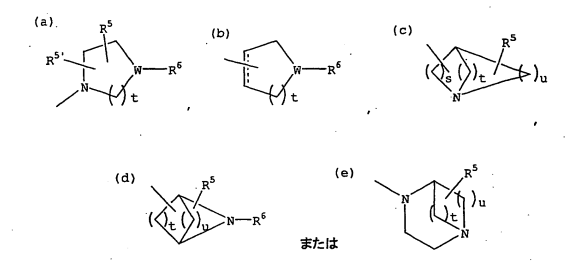
Yは

$$- (CH_{2})_{m} - (CH_{2})_{m} - (CH_{2})_{n} - (CH_{2})_{n} - (CH_{2})_{n} - (CH_{2})_{m} - (CH_{2})_{m} - (CH_{2})_{n} - (CH_{2})_{m} - (CH_{2})_{m} - (CH_{2})_{n} - (CH_{2})_{m} - (CH_{2})_{m} - (CH_{2})_{n} - (C$$

(式中、m及びnは同一または異なって、それぞれ0または $1\sim10$ の整数を示す。 R^4 は水素またはアルキルを示す。但し、 $-(CH_2)_m$ -が母核と結15 合する。)を示す。

R¹およびR²は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキルカルバモイル、N, Nージアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルアミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、NーアルキルスルファモイルまたはN, Nージアルキルスルファモイルを示す。

Rはアミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、モルホリノまたは チオモルホリノを示すか、あるいは下記式 $(a) \sim (e)$ を示す。 WO 02/094790



(式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

5 WはCHまたは窒素原子を示す。

sは1~3の整数を示す。

tは0~3の整数を示す。

uは1~3の整数を示す。

R⁵及びR⁵ は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシア ルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキ ルカルバモイルを示すか、あるいはR⁵とR⁵ が一緒になってケトンを示す。 R⁶は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、ア ルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、アシルアミノ、置換基 を有していてもよいベングイルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、ス ルファモイル、またはアルキルスルホニルアミノを示すか、あるいは下記式 (f)~(i)を示す。

(式中、Y'は前記Yと同義である。

Z'はCHまたは窒素原子を示す。

W'はCHまたは窒素原子を示す。

5 t'は1~3の整数を示す。

u'は1~3の整数を示す。

R⁷は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、 アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、ヒドロキシアルキル、 アシルアミノまたは置換基を有していてもよいベンゾイルアミノを示す。

10 R⁸は水素、アルキルまたはヒドロキシアルキルを示す。))

但し、(1) Yがー $(CH_2)_m$ ー (m=0) を示し、かつRが4ーメチルピペラジンー1ーイル、1ーピペリジノ、4ーモルホリノまたは4ー (2-ビドロキシエチル)ピペラジンー1ーイルを示す場合、 R^1 はハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、

- 15 ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキルカルバモイル、N, Nージアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルアミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、NーアルキルスルファモイルまたはN, Nージアルキルスルファモイルを示し、(2) Xが窒素原子を示し、かつYがー(CH₂)_mー(m=
- 20 0)を示す場合、Rは式(b)~(d)のいずれかを示し、ZはCHを示す。] により表される縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容

される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物を含有することを特徴とする、ポリ(ADP-リボース)合成酵素の機能亢進に起因する疾患の予防および/または治療薬。

26. 脳梗塞に用いられる上記24. または25. の予防および/または 5 治療薬。

27. 脳梗塞急性期に用いられる上記24.から26.のいずれかの予防および/または治療薬。

28. 一般式(I)

$$R^1$$
 Ax
 NH
 $Y-R$
 (I)

10 [式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

環Arはベンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示す。

Xはアルキル、置換基を有していてもよい芳香族複素環基または置換基を 有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原 子を示す。

15 YIL

$$-(CH_2)_{m}-$$

$$- (CH2) _{m}-N (R4) -CO- (CH2) _{n}-$$

$$-(CH_2)_{m}-CO-N(R^4)-(CH_2)_{n}-$$

$$-(CH_2)_m - CO - O - (CH_2)_n - CO$$

$$= (CH_2)_m - O - CO - (CH_2)_n - (CH_2)_n$$

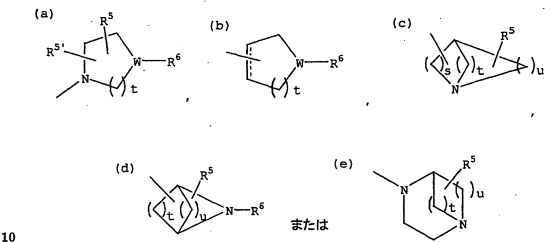
$$-(CH_2)_m-O-(CH_2)_n-$$
、または

$$-(CH_2)_m - CO - (CH_2)_n -$$

(式中、m及びnは同一または異なって、それぞれ0または $1\sim10$ の整数を示す。 R^4 は水素またはアルキルを示す。但し、 $-(CH_2)_m$ -が母核と結 合する。)を示す。

R¹およびR²は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキルカルバモイル、N, Nージアルキルカルパモイル、アシルアミノ、ジアシル5アミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、Nーアルキルスルファモイル、N, Nージアルキルスルファモイルまたはアルコキシアルキルオキシを示す。

Rはアミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、モルホリノまたは チオモルホリノを示すか、あるいは下記式 (a) ~ (e) を示す。



(式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

WはCHまたは窒素原子を示す。

sは1~4の整数を示す。

15 tは0~3の整数を示す。

uは1~3の整数を示す。

R⁵及びR⁵ は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキルカルバモイルを示すか、あるいはR⁵とR⁵ が一緒になってケトンを示す。

20 R⁶は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、

アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、アシルアミノ、置換 基を有していてもよいベングイルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、 スルファモイルまたはアルキルスルホニルアミノを示すか、あるいは下記式 (f)~(i)を示す。

(式中、Y'は前記Yと同義である。

Z'はCHまたは窒素原子を示す。

W'はCH、窒素原子または酸素原子を示す。

10 t'は1~3の整数を示す。

5

u'は1~3の整数を示す。

但し、上記式(a)がピペラジンを示す場合、R⁶はヒドロキシアルキルを示すことができる。

R⁷は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、 5 アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、ヒドロキシアルキル、 アシルアミノまたは置換基を有していてもよいベンゾイルアミノを示す;但 し、W⁷が酸素原子である場合には存在しない。

R⁸は水素、アルキルまたはヒドロキシアルキルを示す。))]

により表される縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容 20 される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物を含有するポリ (ADP ーリボース) 合成酵素阻害剤。

29. 一般式(I)

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & O \\
\hline
 & NH \\
\hline
 & Y-R
\end{array}$$
(I)

[式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

環Arはベンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示す。

5 Xはアルキル、置換基を有していてもよい芳香族複素環基または置換基を 有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原 子を示す。

Yは

$$- (CH_2)_{m} -$$

10 -
$$(CH_2)_{m}-N(R^4)-CO-(CH_2)_{n}-$$

$$-(CH_2)_m-CO-N(R^4)-(CH_2)_n-$$

$$-(CH_2)_m - CO - O - (CH_2)_m - \sqrt{stable}$$

$$- (CH_2)_{m} - O - (CH_2)_{n} -$$

(式中、m及Unは同一または異なって、それぞれ0または $1\sim10$ の整数 2π を示す。 R^4 は水素またはアルキルを示す。但し、 $-(CH_2)_m$ -が母核と結合する。)を示す。

R¹およびR²は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、 アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルフトンノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、NーアルキルスルファモイルまたはN, Nージアルキルスルファモイルを示す。

Rはアミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、モルホリノまたは 25 チオモルホリノを示すか、あるいは下記式 (a) ~ (e) を示す。

(a)
$$R^5$$
 (b) R^6 (c) R^5 (c) R^5 (d) R^5 (e) R^5 R^5 R^5 R^5

(式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

WはCHまたは窒素原子を示す。

5 sは1~3の整数を示す。

tは0~3の整数を示す。

uは1~3の整数を示す。

R⁵及びR⁶ は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアル10 キルカルバモイルを示すか、あるいはR⁵とR⁵ が一緒になってケトンを示す。R⁶は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、アシルアミノ、置換基を有していてもよいベングイルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、スルファモイルまたはアルキルスルホニルアミノを示すか、あるいは下記式(f)~(i)を示す。

(式中、Y'は前記Yと同義である。

Z'はCHまたは窒素原子を示す。

W'はCHまたは窒素原子を示す。

5 t'は1~3の整数を示す。

u'は1~3の整数を示す。

R⁷は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、 アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、ヒドロキシアルキル、 アシルアミノまたは置換基を有していてもよいベンゾイルアミノを示す。

10 R⁸は水素、アルキルまたはヒドロキシアルキルを示す。))

但し、(1) Yがー (CH_2) $_m$ ー (m=0) を示し、かつRが4ーメチルピペラジンー1ーイル、1ーピペリジノ、4ーモルホリノまたは4ー(2ーヒドロキシエチル)ピペラジンー1ーイルを示す場合、 R^1 はハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、

- 15 ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、N-アルキルカルバモイル、N, N-ジアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルアミノ、チオール、アルキルヂオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、N-アルキルスルファモイルまたはN, N-ジアルキルスルファモイルを示し、(2) Xが窒素原子を示し、かつYが- (CH_2) $_n-$ (m=
- 20 0) を示す場合、Rは上記式(b) ~ (d) のいずれかを示し、ZはCHを示す。]

により表される縮合へテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物を含有するポリ (ADP ーリボース) 合成酵素阻害剤。

5 本明細書における「母核」とは

で表される部分である。また、「点線部分」とは、

で表される部分であり、すなわち点線で表された結合と実線で表された結合 10 とからなる。「点線部分が2重結合」とは点線で表された結合が単結合であ ることを指し、「点線部分が単結合」とは点線で表された結合が存在しない ことを指す。

また、本願明細書中、「チオール」とは-SH基のことである。

一般式(I)の化合物は下記式(II)のように互変異性体の形態を取り

15 うる。本発明では両互変異性体も含有する。

上記一般式(I)における各基の具体例は次の通りである。

環Arにおける芳香族複素環とはその環内に異原子として1~2個の窒素、

20 酸素、硫黄を有する5員環または6員環の芳香環を示し、ピリジン、フラン、 チオフェン、ピリミジン、オキサゾール、チアゾール、イソキサゾール、イ ソチアゾール、ピラゾールなどが挙げられ、中でもピリジン、チオフェン、

ピラゾールが好ましい。

 R^1 および R^2 における置換基の具体例は次のとおりであり、環Ar の任意の炭素原子上に置換される。

- (1) ハロゲン: フッ素、塩素、臭素、ヨウ素であり、中でもフッ素、塩素、 5 臭素が好ましい。
 - (2) アルキル: 炭素数1~4の直鎖状または分岐鎖状のアルキルであり、 例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、第 3級ブチルなどが挙げられ、中でもメチルが好ましい。
- (3) アルコキシ: 炭素数1~4の直鎖状または分岐鎖状のアルキルと酸素 10 原子とから構成されるアルコキシであり、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、第3級プトキシなどが挙げられ、中でもメトキシが好ましい。
 - (4) ハロアルキル:1または2以上のハロゲン原子で置換された炭素数1~4の直鎖状または分岐鎖状のアルキルであり、ハロゲン原子としては上記
- 15 (1)と同様なものが挙げられ、例えばフルオロメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、2ーフルオロエチル、2,2ージフルオロエチル、2,2ートリフルオロエチルなどが挙げられ、中でもトリフルオロメチルが好ましい。
 - (5) ヒドロキシ。
- 20 (6) アミノ。
 - (7) ジアルキルアミノ:アルキル部は同一または異なって、独立に炭素数 1~4の直鎖状または分岐鎖状のアルキルであるジアルキルアミノであり、アルキル部は環を形成しても良い。例えばジメチルアミノ、ジエチルアミノ、NーメチルーNーエチルアミノ、ピロリジン-1-イル、ピペリジン-1-イル等が挙げられ、中でもジメチルアミノが好ましい。
 - $(8) = h_{a}$
 - (9) シアノ。
 - (10) アシル:直鎖状または分岐鎖状のアルキルとカルボニルから構成さ

れる、総炭素数が1~4であるアシルであり、例えばホルミル、アセチル、 プロピオニル、2-メチルプロピオニル、ブチリルなどが挙げられる。

(11) カルボキシ。

(12) エステル: 炭素数1~4の直鎖状または分岐鎖状のアルコキシとカ 5 ルボニルから構成されるエステルであり、例えばメトキシカルボニル、エト キシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、プト キシカルボニル、第3級プトキシカルボニルなどが挙げられる。

(13) カルパモイル。

(14-1) N-アルキルカルバモイル: 炭素数1~4であるモノアルキル 10 アミノとカルボニルから構成されるN-アルキルカルバモイルであり、例え ばN-メチルカルバモイル、N-エチルカルバモイル、N-プロピルカルバ モイル、N-プチルカルバモイルなどが挙げられる。

(14-2) N, N-ジアルキルカルパモイル: ジアルキルアミノ(上記(7) と同義)とカルボニルから構成されるN, N-ジアルキルカルバモイルであ り、例えばN, N-ジメチルカルパモイル、N, N-ジエチルカルバモイル、

N, N-ジプロピルカルバモイル、N, N-ジブチルカルバモイルなどが挙 げられる。

(15-1) アシルアミノ: アシル (上記 (10) と同義) とアミノから構成されるアシルアミノであり、例えばホルミルアミノ、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、プチリルアミノなどが挙げられる。

(15-2) ジアシルアミノ: 2つのアシル (上記 (10) と同義) とアミノから構成されるジアシルアミノであり、アシル部は独立しており、同一でも異なっていてもよく、例えばN, Nージアセチルアミノ、N, Nージプロピオニルアミノ、N, Nージブチリルアミノなどが挙げられる。

25 (16) チオール。

20

(17) アルキルチオ: 炭素数1~4の直鎖状または分岐鎖状のアルキルと 硫黄原子とから構成されるアルキルチオであり、例えばメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、プチルチオなどが挙げられ、中でもメチルチオが好ま

しい。

(18) アルコキシカルボニルアミノ: エステル (上記 (12) と同義) と アミノから構成されるアルコキシカルボニルアミノであり、例えばメトキシ カルボニルアミノ、エトキシカルボニルアミノ、プロポキシカルボニルアミ ノ、プトキシカルボニルアミノなどが挙げられる。

(19) スルファモイル。

(20-1) N-アルキルスルファモイル:アルキル部が上記(2) と同義であるモノアルキルアミノとスルホンから構成されるN-アルキルスルファモイルであり、例えばN-メチルスルファモイル、N-エチルスルファモイル、N-プロピルスルファモイル、N-プチルスルファモイルなどが挙げられる。

(20-2) N, N-ジアルキルスルファモイル:ジアルキルアミノ(上記(7)と同義)とスルホンから構成されるN, N-ジアルキルスルファモイルであり、例えばN, N-ジメチルスルファモイル、N, N-ジエチルスルファモイル、N, N-ジプチルスルファモイル、N, N-ジプチルスルファモイルなどが挙げられる。

(21) アルコキシアルキルオキシ:アルコキシ、アルキルおよび酸素から構成されるアルコキシアルキルオキシであり、アルコキシおよびアルキルはそれぞれ、前記(3)および(2)と同義であり、例えばメトキシメチルオ20 キシ、エトキシメチルオキシなどが挙げられ、中でもメトキシメチルオキシが好ましい。

Xにおける置換基を説明する。アルキルとしてはR¹におけるアルキルと同様のものを挙げることができ、中でもメチルが好ましい。芳香族複素環基としては環Arにおける芳香族複素環と同様のものの一価の基を挙げることができる。フェニル及び芳香族複素環基に置換していてもよい置換基としてはR¹およびR²と同様のものを挙げることができ、中でもアルキル(好ましくはメチル)、ハロゲン(好ましくは塩素、フッ素)、アルコキシ(好ましくはメトキシ)が好ましい。

R⁴におけるアルキルとしてはR¹におけるアルキルと同様のものを挙げる ことができる。

Rにおけるモノアルキルアミノ、ジアルキルアミノとしては、それぞれR¹におけるアルキルで置換されたアミノ、R¹におけるジアルキルアミノと同様 のものを挙げることができ、ジアルキルアミノの具体例としては、ジメチル アミノ、ジエチルアミノが好ましい。

R⁵およびR⁵における種々の置換基または置換基の構成要素である、アルキルおよびアルコキシとしては、前記と同様のもの(例えばR¹のそれ)が挙げられ、ヒドロキシアルキルとしては、ヒドロキシメチルが好ましく、ジアルキルカルバモイルとしては、ジメチルカルバモイルが好ましく、ジアルキルアミノアルキルとしてはジメチルアミノメチルが好ましく、アルコキシカルボニルとしては、エトキシカルボニルが好ましい。

R⁶における置換基を説明する。モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、 アルキル、アルコキシカルボニル、アシルとしては、前述のモノアルキルア - ミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル(上記(1 2) 15 と同義)、アシルと同様のものを挙げることができ、アルキルとしては、メチ ル、エチル、プロピル、イソプチルが好ましく、ジアルキルアミノとしては、 ジメチルアミノが好ましく、アルコキシカルボニルとしては、エトキシカル ボニルが好ましい。アシルアミノとしてはホルミルアミノ、アセチルアミノ、 プロピオニルアミノ、2-メチルプロピオニルアミノ、ブチリルアミノなど 20 から選ばれる炭素数1~4のアシルとアミノ基から構成される基を挙げるこ とができる。アシル部に置換基を有していてもよく、好ましくはハロゲン(特 に、フッ素) が挙げられ、例えばトリフルオロアセチルアミノが挙げられる。 アルキルスルホニルは、上記(2)と同義であるアルキルとスルホニルから 構成されるアルキルスルホニルであり、例えばメタンスルホニルが好ましい。 25 アルキルスルホニルアミノとしては、前記アルキルスルホニルとアミノから 構成されるアルキルスルホニルアミノであり、例えば、メチルスルホニルア ミノ、エチルスルホニルアミノ等が挙げられ、中でもメチルスルホニルアミ

ノが好ましい。置換基を有していてもよいベンゾイルアミノにおける置換基としてはR¹における置換基と同様のものを挙げることができる。アリールアルキルとしては、例えばベンジル、フェネチル等が挙げられ、中でもベンジルが好ましい。式(a)がピペラジンを示す場合のR⁶は、ヒドロキシアルキルを示すことができ、ヒドロキシアルキルとしてはヒドロキシメチル、2ーヒドロキシエチル、3ーヒドロキシプロピル、2ーヒドロキシー2ーメチルプロピル、4ーヒドロキシブチルなどの炭素数1~4の直鎖または分岐鎖状アルキルと水酸基から構成される基を挙げることができ、中でもヒドロキシエチルが好ましい。

10 R⁷における種々の置換基または置換基の構成要素であるアルキルおよび アシルとしては、前記と同義のものが挙げられ、中でも、アルキルとしては、 メチルが好ましい。置換基を有していてもよいベンゾイルアミノにおける置 換基としてはR¹における置換基と同様のものを挙げることができる。

R®におけるアルキルとしては、前記と同義のものが挙げられる。

15

一般式(I)

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & O \\
\hline
 & NH \\
\hline
 & Y-R
\end{array}$$
(I)

[式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

環Arはベンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示す。

20 Xはアルキル、置換基を有していてもよい芳香族複素環基または置換基を 有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原 子を示す。

Yは

$$-(CH_2)_m - N(R^4) - CO - (CH_2)_n - \sqrt{CH_2}$$

$$-(CH_2)_{m}-CO-N(R^4)-(CH_2)_{n}-$$

$$-(CH_2)_{m}-CO-O-(CH_2)_{n}-$$

$$-(CH_2)_m - O - CO - (CH_2)_n -$$

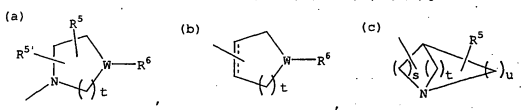
$$-(CH_2)_m-O-(CH_2)_n-$$
、または

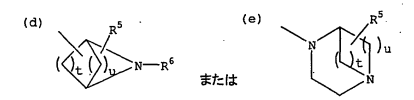
$$- (CH_2)_m - CO - (CH_2)_n -$$

(式中、m及vnは同一または異なって、それぞれv10またはv10の整数を示す。v2 は水素またはアルキルを示す。v3 位し、v4 に水素またはアルキルを示す。v6 位し、v7 によったのでは、v8 で示す。

R¹およびR²は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、 7ルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルアミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、Nーアルキルスルファモイル、Nージアルキルスルファモイル またはアルコキシアルキルオキシを示す。

Rはアミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、モルホリノまたは チオモルホリノを示すか、あるいは下記式 $(a) \sim (e)$ を示す。





20 (式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

WはCHまたは窒素原子を示す。

s は1~4の整数を示す。

tは0~3の整数を示す。

uは $1 \sim 3$ の整数を示す。

R ⁵及びR ⁵ は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシ アルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアル キルカルバモイルを示すか、あるいはR ⁵とR ⁶ が一緒になってケトンを示す。 R ⁶は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、 アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、アシルアミノ、置換 基を有していてもよいペンプイルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、

スルファモイルまたはアルキルスルホニルアミノを示すか、あるいは下記式 $(f) \sim (i)$ を示す。

(f)
$$R^8$$
 (g) R^8 (i) R^8 (ii) R^8 (ii) R^8 (ii) R^8 R^8 (ii) R^8 R^8 R^8 (iii) R^8 R^8

15 (式中、Y'は前記Yと同義である。

Z'はCHまたは窒素原子を示す。

W'はCH、窒素原子または酸素原子を示す。

t'は1~3の整数を示す。

u'は1~3の整数を示す。

20 但し、上記式 (a) がピペラジンを示す場合、R ⁶はヒドロキシアルキルを 示すことができる。

R⁷は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、ヒドロキシアルキル、アシルアミノまたは置換基を有していてもよいベンゾイルアミノを示す;但し、W⁷が酸素原子である場合には存在しない。

5 R⁸は水素、アルキルまたはヒドロキシアルキルを示す。))]
により表される縮合へテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物およびそれらの水付加物(以下、これらを特に区別しない限り、まとめて縮合へテロ環化合物と略する)は、高いPARP阻害作用を示し、ポリ(ADP-リボース)合成酵素の機能亢進に起因する疾患の予防および/または治療薬として有用であり、中でも脳梗塞(急性期)に用いることができる。また、縮合へテロ環化合物はポリ(ADP-リボース)合成酵素阻害剤としても有用である。

縮合へテロ環化合物において、(1) Xが無置換の炭素原子を示し、環Ar がベンゼン環を示し、Yが一(CH_2) $_m$ ー(m=0)を示し、かつRがモノ Tルキルアミノ、ジアルキルアミノ、ピペリジニル、3ーメチルー1ーピペリジノ、ピペラジンー1ーイル、4ーメチルピペラジンー1ーイル、1ーピペリジノ、4ーモルホリノまたは4ー(2ーヒドロキシエチル)ピペラジンー1ーイルを示す場合、 R^1 はハロゲン、Tルキル、Tルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、Tミノ、ジアルキルアミノ、Tとい、カルボキシ、Tの、カルバモイル、T0の、T1の、T1の、T2の ルボキシ、T3の、カルバモイル、T3の、T3の、T3の、T4の、T4の、T5の、T4の、T4の、T5の、T7の、T

縮合ヘテロ環化合物の態様として、例えば、一般式(I)中、

[1] Yが

 $-(CH_2)_m-$

$$- (CH2) _{m} - N (R4) - CO - (CH2) _{n} -$$

$$-(CH_2)_m-CO-N(R^4)-(CH_2)_n-$$

$$-(CH_2)_m-CO-O-(CH_2)_n-$$
、または

$$-(CH_2)_m-O-(CH_2)_n-$$

5 (式中、m及びnが同一または異なって、それぞれ0または1~10の整数を示す。R⁴が水素またはアルキルを示す。但し、- (CH₂) m-が母核と結合する。)を示し、

R¹およびR²が同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、 アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニト ロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキル カルバモイル、N, Nージアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシル アミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファ モイル、NーアルキルスルファモイルまたはN, Nージアルキルスルファモ イルを示し、

15 s が 1 ~ 4 の整数を示し、

W'がCHまたは窒素原子を示し、

かつ、(1) Yが一(CH_2) $_m$ ー(m=0)を示し、かつRが4ーメチルピペラジンー1ーイル、1ーピペリジノ、4ーモルホリノまたは4ー(2ーヒドロキシエチル)ピペラジンー1ーイルを示す場合、 R^1 はハロゲン、アルキ ル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキルカルバモイル、N, Nージアルキルカルバモイル、N アシルアミノ、ジアシルアミノ、ジアンルアミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、NーアルキルスルファモイルまたはN, Nージアルキルスルファモイルを示し、(2) Xが窒素原子を示し、かつYが一(CH_2) $_m$ ー(m=0)を示す場合、Rは式(B0)~(B1 のいずれかを示し、B2 はB3 と記式(B4 がピペラジンを示す場合、B5 はヒドロキシアルキルを示さない化合物;

[2] Xがアルキル、置換基を有していてもよい芳香族複素環基または置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子を示す化合物;

- [3] R¹がハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、
- 5 アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキルカルバモイル、N, Nージアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルアミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、Nーアルキルスルファモイル、N, Nージアルキルスルファモイルまたはアルコキシアルキルオキシを示し、
- 10 R²が水素を示す化合物などが挙げられる。

好ましい縮合ヘテロ環化合物として、例えば、一般式(I)中、

[A] 点線部分が単結合または二重結合を示し、

環Arがベンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示し、

Xがアルキルまたは置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよ 15 い炭素原子か、あるいは窒素原子を示し、

Υħ

- -(CH₂)_m-,
- $-(CH_2)_m-N(R^4)-CO-(CH_2)_n-$ 、または
 - $-(CH_2)_m-CO-(CH_2)_n-$

またはアルコキシアルキルオキシを示し、

20 (式中、m及vnが同一または異なって、それぞれv0またはv10の整数を示す。v20 を示す。v3 を示す。v4 が水素を示す。但し、v4 に、v5 になった。v6 と話合する。)を示し、

R¹およびR²が同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、 アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、カルボキシ、N, N-ジアルキルカルバモイル、アルキルチオ

Rがジアルキルアミノまたはモルホリノを示すか、あるいは上記式 (a) $\sim (d)$

(式中、点線部分が単結合または二重結合を示す。

WがCHまたは窒素原子を示す。

s が 1 ~ 4 の整数を示す。

tが0~3の整数を示す。

5 uが1~3の整数を示す。

R⁵及びR⁵が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキルカルバモイルを示すか、あるいはR⁵とR⁵が一緒になってケトンを示す。

R⁶が水素、アミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、

10 アルキルスルホニル、アシルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、スルファモイル、アルキルスルホニルアミノまたは上記式 (f)

(式中、Y'が前記Yと同義である。

. Z'がCHまたは窒素原子を示す。

W'がCH、窒素原子または酸素原子を示す。

15 t'が1~3の整数を示す。

但し、上記式(a)がピペラジンを示す場合、R⁶がヒドロキシアルキルを 示すことができる。

 R^7 が水素またはアルキルを示す;但し、 W^7 が酸素原子である場合には存在しない。

- 20 R⁸が水素を示す。)) を示す化合物が挙げられ、
 - [B] 点線部分が単結合または二重結合を示し、

環Arがベンゼン環、ナフタレン環、またはピリジン、ピラゾールおよび チオフェンから選ばれる芳香族複素環を示し、

Xがアルキルまたはハロゲン、アルキルおよびアルコキシからなる群より 25 選ばれる置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、 あるいは窒素原子を示し、

Υň

- (CH₂) _-,

- $(CH_2)_{m}$ -N (R^4) -CO- $(CH_2)_{n}$ -、または
- $-(CH_2)_m-CO-(CH_2)_n-$

(式中、m及Unが同一または異なって、それぞれUまたはU つ 5の整数を示す。U が水素を示す。但し、U (U) U 一が母核と結合する。)を示し、

5 R¹およびR²が同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、 アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、カルボキシ、N, Nージアルキルカルバモイル、アルキルチオまたはアルコキシアルキルオキシを示し、

Rがジアルキルアミノまたはモルホリノを示すか、あるいは上記式(a)

 $10 \sim (d)$

(式中、点線部分が単結合または二重結合を示す。

WがCHまたは窒素原子を示す。

s が 1 ~ 4 の整数を示す。

t が 0 ~ 3 の整数を示す。

15 uが1~3の整数を示す。

R ⁵及びR ⁵'が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキルカルバモイルを示すか、あるいはR ⁵ とR ⁵'が一緒になってケトンを示す。

R⁶が水素、アミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、

20 アルキルスルホニル、アシルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、スルファモイル、アルキルスルホニルアミノまたは上記式(f)

(式中、Y'が前記Yと同義である。

Z'が窒素原子を示す。

W'がCH、窒素原子または酸素原子を示す。

25 t'が1~3の整数を示す。

但し、上記式(a)がピペラジンを示す場合、R⁶がヒドロキシアルキルを 示すことができる。

R⁷が水素またはアルキルを示す;但し、W³が酸素原子である場合には存

在しない。

R⁸が水素を示す。)) を示す;

但し、Xが窒素原子を示す場合、Rは上記式(b)を示す化合物がより好ましく、

5 [C] 点線部分は単結合または二重結合を示し、

環Arはベンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示し、

Xはアルキルまたは置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原子を示し、

Yは

10 $- (CH_2)_m -$

 $-(CH_2)_m-N(R^4)-CO-(CH_2)_n-$ state

$$-(CH_2)_{m}-CO-(CH_2)_{m}-$$

(式中、m及びnは同一または異なって、それぞれ0または $1\sim10$ の整数を示す。 R^4 は水素を示す。但し、 $-(CH_2)_m$ -が母核と結合する。)を示

15 し、

 R^1 および R^2 は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、カルボキシ、N,N-ジアルキルカルバモイルまたはアルコキシアルキルオキシを示し、Rはジアルキルアミノまたはモルホリノを示すか、あるいは下記式(a) \sim

20 (c)

(式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

WはCHまたは窒素原子を示す。

sは1~4の整数を示す。

tは0~3の整数を示す。

25 uは1~3の整数を示す。

R⁵及びR⁵ は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキルカルバモイルを示すか、あるいはR⁵とR⁵ が一緒になってケトンを示す。

R⁶は水素、アミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、 アルキルスルホニル、アシルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、スル ファモイル、アルキルスルホニルアミノまたは上記式(f)

(式中、Y'は前記Yと同義である。

5 Z'は窒素原子を示す。

W'はCH、窒素原子または酸素原子を示す。

t'は1~3の整数を示す。

但し、上記式 (a) がピペラジンを示す場合、R⁶はヒドロキシアルキルを 示すことができる。

 R^7 は水素またはアルキルを示す;但し、W'が酸素原子である場合には存在しない。

R⁸は水素を示す。)) を示す化合物がさらにより好ましく、中でも [D] 点線部分は単結合または二重結合を示し、

環Arはベンゼン環またはナフタレン環を示すか、あるいはピリジン、ピ 15 ラゾールおよびチオフェンからなる群より選ばれる芳香族複素環を示し、

Xはハロゲン、アルキルおよびアルコキシからなる群より選ばれる置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原子を示し、

Yは

- $-(CH_2)_{m}-$
 - -(CH₂)_m-N(R⁴)-CO-(CH₂)_n-、または
 - $-(CH_2)_m-CO-(CH_2)_n-$

(式中、m及びnは同一または異なって、それぞれ0または $1\sim5$ の整数を示す。 R^4 は水素を示す。但し、 $-(CH_9)_m$ -が母核と結合する。)を示し、

25 R¹およびR²は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、 アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、カルボキシ、N, N -ジアルキルカルバモイルまたはアルコキシアルキルオキシを示し、

Rはジアルキルアミノまたはモルホリノを示すか、あるいは下記式(a)

 \sim (c)

(式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

WはCHまたは窒素原子を示す。

s は1~4の整数を示す。

5 tは0~3の整数を示す。

uは1~3の整数を示す。

R⁵及びR⁵ は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキルカルバモイルを示すか、あるいはR⁵とR⁵ が一緒になってケトンを示す。

10 R⁶は水素、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、アルキルスルホニルアミノまたは上記式(f)

(式中、Y'は前記Yと同義である。

2'は窒素原子を示す。

15 W'はCH、窒素原子または酸素原子を示す。

t'は1~3の整数を示す。

但し、上記式(a)がピペラジンを示す場合、R⁶はヒドロキシアルキルを示すことができる。

 R^7 は水素またはアルキルを示す;但し、W'が酸素原子である場合には存20 在しない。

R 8 は水素を示す。)) を示す:

但し、Xが窒素原子を示す場合、Rは上記式(b)を示す化合物が好ましく、 さらに

[E] 点線部分は二重結合を示し、

25 環Arがベンゼン環を示し、

Xが置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、 あるいは窒素原子を示し、

Yが-(CH₂)_n-(式中、mは0または1~10の整数を示す)を示し、

 R^1 および R^2 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシまたはアミノを示し、

Rがジアルキルアミノを示すか、あるいは上記式 (a) または (b) (式中、点線部分が単結合を示す。

5 WがCHまたは窒素原子を示す。

tが0~3の整数を示す。

 R^5 及び $R^{5'}$ が同一または異なって、それぞれヒドロキシアルキルを示す。 R^6 が水素、アルキルまたはジアルキルアミノを示す)を示す化合物が好ましく、特に

10 [F] 点線部分が二重結合を示し、

環Arがベンゼン環を示し、

Xがハロゲン、アルキルおよびアルコキシからなる群より選ばれる置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原子を示し、

15 Yが- (CH_2) $_n$ - (式中、mが0または $1\sim3$ の整数を示す)を示し、 R^1 がアルキル、ヒドロキシまたはアミノを示し、

R²が水素を示し、

Rがジアルキルアミノ、上記式 (a)

(式中、WがCHまたは窒素原子を示す。

20 tが1または2の整数を示す。

R⁵がヒドロキシアルキルを示し、R⁵は水素を示す。

R⁶が水素、アルキルまたはジアルキルアミノを示す。)

または上記式 (b)

(式中、点線部分が単結合を示す。

25 Wが窒素原子を示す。

tが2の整数を示す。

R⁶がアルキルを示す。)を示す化合物が好ましい。

縮合ヘテロ環化合物の具体例としては、本発明の実施例化合物が挙げられ、

中でも、

(1) 5-メチル-3- (4-メチルピペラジン-1-イル) -2 H-イソキノリン-1-オン、

- (2) 3 − (3 − ジメチルアミノピロリジン−1 − イル) − 2 H5 −イソキノリン−1 − オン、

 - (4) 3 (3 E F D キシメチル <math>- 4 X チルピペラジン 1
- 10 (7) 3 (4 プロピルピペラジン 1 イル) 2 H イソ キノリン 1 オン、
 - (8) 3 (4 メタンスルホニルピペラジン-1 イル) 2H-イソキノリン-1-オン、
- (9)3-(4-エトキシカルボニルピペラジン-1-イル)-15 2H-イソキノリン-1-オン、
 - (10)3-(4-メチルホモピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (11) 5-メチル-3-(4-メチルホモピペラジン-1-イル) -2H -イソキノリン-1-オン、
- - (13) 3-(3-ジメチルアミノピロリジン-1-イル)-5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン、
- (14) 5 メチル- 3 (4 モルホリノ) 2 H イソキノ
- 25 リンー1ーオン、
 - (17) 3 (4 ヒドロキシピペリジン-1 イル) 5 メチルー2 H イソキノリン-1 オン、
 - (18)5-メトキシ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)

- -2H-イソキノリン-1-オン、
- (19)5-ヒドロキシー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- (20)5-フルオロー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
- 5 2H-イソキノリン-1-オン、

 - (22) 5-プロモー3-(4-メチルピペラジンー1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- 10 (23) 8-クロロ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (24) 7-メチル-3-(4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (25) 7-プロモー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
- 15 2 H イソキノリン-1-オン、
 - (28) 5 フルオロ- 3 (4 ジメチルアミノピペリジン<math>- 1 イル) 2 H イソキノリン- 1 オン、
 - (29) 5-クロロ-3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1ーイル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- 20 (30) 6 クロロー3 (4 メチルピペラジン-1 イル)- 2 H イソキノリン-1 オン、
 - (31) 7 プロモー 3 (4 ジメチルアミノピペリジン <math>- 1 イル) 2H イソキノリン 1 オン、
 - (32) 5ーブロモー3ー(4ージメチルアミノピペリジンー1
- 25 ーイル) ー2 Hーイソキノリンー1ーオン、
 - (33) 5 フルオロ-3 (4 (2 + ドロキシエチル) ピペラジン-1 イル) 2 + + イソキノリン-1 オン、
 - (34) 6-メチル-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)

-2H-イソキノリン-1-オン、

(35) 3-(4-(2-ヒドロキシェチル) ピペラジン<math>-1-イル) -6-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、

- 5 2 H イソキノリン-1-オン、
 - (37) 7ープロモー3ー(4-(2-)) ドロキシエチル) ピペラジンー1 ーイル) -2H-4 ソキノリンー1-3 ン、
 - (38)3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-5-ニトロー2H-イソキノリン-1-オン、
- 10 (39) 5-アミノ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イ ソキノリン-1-オン1水付加物、
 - (41) 3- [4-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジン-1-イル] -8-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (43) 3-[4-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジン-1-
- 15 イル] 7 メチルー 1 H イソキノリンー 1 オン、
 - (62) $3-\{4-[2-(ピペリジン-1-イル) エチル] ピペラジン-1-イル\} -2H-イソキノリン-1-オン、$
 - (63) $3-\{4-[3-(ピペリジン-1-イル) プロピル]$ ピペラジン $-1-イル\}-2H-イソキノリン-1-オン、$
- 20 (65) 3- {4-[4-(ピペリジン-1-イル) ブチル] ピペラジン-1-イル} -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (66) $3 \{4 [5 (ピペリジン-1 イル) ペンチル]$ ピペラジン $-1 - イル\} - 2H - イソキノリン-1 - オン、$
 - (69)5ーメチルー3ー [4ー(4ーモルホリノ)ピペリジンー1ーイル]
- 25 -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (70) 5 メチルー 3 $\{4-[2-(ピペリジン-1-イル)$ エチル] ピペラジン-1-イル $\}$ 2 H イソキノリン-1 オン、

(71)5 - メチル- 3 - $\{4-[3-(ピペリジン-1-イル)$ プロピル] ピペラジン- $1-イル\}$ - 2H-イソキノリン-1-オン、

(72)5-メチル-3-{4-[5-(ピペリジン-1-イル)5 ペンチル] ピペラジン-1-イル} - 2 H-イソキノリン-1-オン、

(73)5-メチル-3- $\{4-[4-(ピペリジン-1-イル) ブチル]$ ピペラジン-1-イル $\}$ -2H-イソキノリン-1-オン、

- 10 (74) 5 メチル-3 {4-[4-(4-モルホリノ) プチル] ピペラジン-1-イル) 2 H-イソキノリン-1-オン、(75) 5 メチル-3 (4-(4-(4-メチルピペラジン-1-イル) プチル) ピペラジン-1-イル) 2 H-イソキノリン-1-オン、
- 15 (76) $7 プロモー3 \{4 [4 (ピペリジン-1 イル) プチル] ピペラジン-1 イル \} 2 H イソキノリン-1 オン、$

20

ン、

- (77)5-クロロー3-{4-[4-(ピペリジン-1-イル)プチル]ピペラジン-1-イル}-2H-イソキノリン-1-オ
- (78)5 プロモー3 $\{4-[4-(ピペリジン-1-イル) プチル]$ ピペラジン-1-イル $\}$ 2 H イソキノリン-1 オン、
- (80) 5-クロロー3-{4-[4-(4-モルホリノ) ブチ25 ル] ピペラジン-1-イル}-2H-イソキノリン-1-オン、(81) 3-(ピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン臭化水素酸塩、
 - (82) 3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-

1-オン1/5水付加物、

(83)3-((4-メチルピペラジン-1-イル) カルボニル)-2H-イソキノリン-1-オン

(90) 3-(3-(ジメチルアミノ) プロピル) -5-メチル <math>5-2H-4

(93)3-(ピペリジン-4-イル)-5-メチル-2H-イ ソキノリン-1-オン塩酸塩、

(95) 5-クロロ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、

10 (97) 4-フェニルー3-(ピペリジンー4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン臭化水素酸塩、

(98) 3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-4-フェニル-2H-イソキノリン-1-オン1/5水付加物、

(99) 4-(4-メトキシフェニル) -3-(1-メチルピペ

15 リジンー4ーイル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(100)4-(4-クロロフェニル)-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、

(106)5-フルオロ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、

20 (107) 5-メトキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、

(108) 5 -ヒドロキシ-3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(110) 5- (4-メチルピペラジン-1-イル) - 6 H-チエノ [2,

25 3-c] ピリジンー7ーオン、

(112) 6-(4-メチルピペラジン-1-イル) - 5H-チエノ [3, 2-c] ピリジン-4-オン、

(114) 3- (4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-ベンズ [f]

イソキノリン-1-オン、

(115) 3 -(4-ジメチルアミノピペリジン<math>-1-イル) -2 H-ベンズ [f] イソキノリン-1 -オン、

(116) 3- (4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-ベンズ [h]

5 イソキノリンー1ーオン、

(117)3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル)-2H-ベンズ[h]イソキノリン-1-オン、

(120) 8 − メチルー2 − (ピペリジン− 4 − イル) − 3 H − キナゾリン − 4 − オン、

10 (121) 2-(1-メチルピペリジン-4-イル) -8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、

(123) 8-メトキシ-2-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3H-キナゾリン-4-オン、

(137) 8-メチル-2-(4-ジメチルアミノシクロヘキサ

15 ン-1-イル) - 3 H-キナソリン-4-オン、

(138) 2-(1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3 -イル)-8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、

(139) 2- ((1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3-イル)メチル)-8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、

20 (144) 8-メチル-2-(2-(ジメチルアミノ) エチル) -3H-キナソリン-4-オン、

(145)8-メチル-2-(3-(ジメチルアミノ)プロピル) -3H-キナゾリン-4-オン、

(146)8-メチル-2-(5-(ジメチルアミノ)ペンチル)

25 - 3 H - キナゾリン- 4 - オン、

(147)3-(4-(ジメチルアミノ)シクロヘキサン<math>-1-イル)-2H-イソキノリン<math>-1-オン、および

(148) 3-(3-(4-メチルピペラジン-1-イル) プロピル) -2

H-イソキノリン-1-オン;並びに

(151)(R)-3-(2-ヒドロキシメチルー4-メチルピペラジンー1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(152)(S) -3-(2-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1

5 ーイル) ー2Hーイソキノリンー1ーオン、

(153)3-(3-)ドロキシメチルー4-メチルピペラジン-1-イル) -5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン、

(154) 3-(3-エトキシカルボニル-4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、

10 (155) 3 - (3 - メチルピペラジン-1 - 1 -

(157)(R)-3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1

15 ーイル) ー2Hーイソキノリンー1ーオン、

(158) 3-(1-メチルピペリジン-4-1ル) -3, 4-1ビドロ-12H-11

(159) 8-メチルー2-[2-(ジエチルアミノ) エチル] -3H-キナゾリン-4-オン、

20 (162) 3-(3, 5-ジメチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキ ノリン-1-オン、

(163) 4-(4-メチルフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-4-(1-4) -2H-(1-4) -1-オン、

(164) 4- (4-フルオロフェニル) -3- (1-メチルピペリジン-

25 4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(165) 8-メチル-2-(2-ピペリジノエチル) -3H-キナゾリン -4-オン、

(166) 8-メチル-2-[2-(モルホリン-4-イル) エチル] -3

Hーキナゾリン-4-オン、

(167) 4-(2-メトキシフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-

4-イル) - 2H-イソキノリン-1-オン、

(168) 4-(3-メチルフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-4

5 ーイル) - 2H-イソキノリン-1ーオン、

(169) 4-(2-メチルフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-4 -イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(170) 4-(3-メトキシフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-(1-1)

10 (171) 5ーメトキシメチルオキシー3ー (1ーメチルピペリジンー4ー イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(173)8-メチルー2-[5-(ジェチルアミノ)ペンチル]-3H-キナゾリン-4-オン、

(175) 8-メチルー2- [4-(ジメチルアミノ) ブチル] -3H-キ 15 ナゾリン-4-オン、

(176) 8-メチルー2- [3-(ピロリジン-1-イル) プロピル] -3H-キナゾリン-4-オン、

(177) 7-(1-メチルピペリジン-4-イル) - 6H-1, 6-ナフチリジン-5-オン1/10水g、物、

20 (178) 5-メチル-3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(179) 4-メチル-3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2 H-イソキノリン-1-オン、

(180) 5-(ジメチルアミノ) -3-(1-メチルピペリジン-4-イ 25 ル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(181) 5-アミノー3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(182) 4-(2-フルオロフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-

4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(183) 7-クロロ-3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(184)5-ヒドロキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3

5 4-ジヒドロ-2H-イソキノリン-1-オン、

(185) 5-メトキシメチルオキシ-3-(3-i)メチルアミノプロピル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(186) 5-ヒドロキシー3-(3-ジメチルアミノプロピル) <math>-2H- イソキノリン-1-オン塩酸塩、

10 (187) 5-メトキシメチルオキシー3-(4-ジメチルアミノブチル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(188) 5-ヒドロキシー3-(4-ジメチルアミノブチル) - 2H-イソキノリン-1-オン塩酸塩、

(189) 5-ヒドロキシー3-(2-(ピペリジン-1-イル) エチル)

15 -2H-4Y+1y-1-x

(190) 3-(1-メチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(191) 3-(1-ベンジルピペリジン<math>-3-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

20 (192) 3- (1-メチルピペリジン-3-イル) -2H-イソキノリン -1-オン、

(193) 3-(1-メチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-5-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(194) 3− (3−ヒドロキシメチルピペラジン−1−イル) −2H−イ 25 ソキノリン−1−オン、

(195)3-(4-エチル-3-ヒドロキシメチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(196) 3-(3-ヒドロキシメチルー4-プロピルピペラジン-1-イ

- ル) -2H-イソキノリン-1-オン:
- (197)3-(4-ベンジルー3-ヒドロキシメチルピペラジンー1-イ
- ル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- (198) 5ープロモー3ー (3ーヒドロキシメチルピペラジンー1ーイル)
- 5 -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (199) 5 ブロモー3 (3 ヒドロキシメチルー4 メチルピペラジン-1 イル) 2 H イソキノリン-1 オン、
 - (200) 3- (4-ピペリジノピペリジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- - (202)3-(3-(ジメチルカルバモイル) ピペリジン<math>-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (2.03) 3-(3-ヒドロキシメチル-4-イソプチルピペラジン-1-
- 15 イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (204) 3- [4-(ジメチルアミノ) ブチル] -2H-イソキノリン-1-オン、
- 20 (206) 3- (3-(ジメチルアミノメチル) ピペリジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (207) 6-メチル-3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- **(208)7-メチル-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-**
- 25 イソキノリンー1ーオン、
 - (209)8-メチル-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (210) 7-メトキシメチルオキシー3-(1-メチルピペリジン-4-

- イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- (211) 7-ヒドロキシー3-(1-メチルピペリジンー4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン塩酸塩、
- (212)(S)-3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-15 ーイル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (213) 3-(3-(ピロリジン-1-イル) プロピル) -2H-イソキ ノリン-1-オン、
 - (214) 5-000-3-(3-1)10-1-4ル(3-1)1-4ル(3-1)1-4ル(3-1)1-4ル(3-1)1-4ル(3-1)1-4ル(3-1)1-4ル(3-1)1-4ル(3-1
- 10 (216) 3-[3-(ピペリジン-1-イル)プロピル]-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (217) 5ーヒドロキシー3ー(3-(ピロリジン-1-イル) プロピル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (218) 5ーメチルー3ー [2-(ピペリジン-1-イル) エチル] -2
- 15 Hーイソキノリンー1ーオン、
 - (219) 3-[2-(ピペリジン-1-イル) エチル] 2H-イソキノリン-1-オン、
 - (220) 3-[2-(ピロリジン-1-イル) エチル] 2H-イソキノリン-1-オン、
- - (222) 5-メチル-3-[3-(ピロリジン-1-イル) プロピル-1-イル] -2H-イソキノリン-1-オン、
- 25 ヒドロピリジンー4ーイル) ピラゾロ [4,3-c] ピリジンー4ーオン、
 - (224) N, Nージメチルー3ー(1-メチルピペリジンー1-イル) 2 H-1-オキソイソキノリンー5 カルボキサミド1/4水付加物、
 - (225) 5-メチル-3- (オクタヒドロインドリジン-7-イル) -2

H-イソキノリン-1-オン3/4水付加物、

(226) 5ーメチルー3ー(オクタヒドロインドリジンー7ーイル) - 2 H-イソキノリン-1-オン1/2水付加物、

(227) 3-(1-メチルピペリジン-1-イル)-2H-1-オキソイ

5 ソキノリンー5ーカルボン酸塩酸塩、

(228) 5-メチル-3-[3-(ピペリジン-1-イル) プロピル] - 2H-イソキノリン-1-オン、

(229) 3-(ジメチルアミノ) メチル-2H-イソキノリン-1-オン、

(230) 3- [(4-メチルピペラジン-1-イル) メチル] -2H-イソ

10 キノリンー1ーオン、

(231) 3-(ピペリジノメチル)-2H-イソキノリン-1-オン、

(232) 3- [(モルホリン-1-イル) メチル] -2H-イソキノリン-1-オン、

(233) 3- [(ホモピペリジン-1-イル) メチル] -2H-イソキノリ 15 ン-1-オン、

(234)3-[3-(ホモピペリジン-1-イル)プロピル]-2H-イソキノリン-1-オン、

(235) 3-(1-スルファモイルピペリジン-4-イル)-5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン1/4水付加物、

20 (236) 3-(4-メチル-3-オキソピペラジン-1-イル) -5-メ チルー2H-イソキノリン-1-オン1/10水付加物、

(237) 3- (1-アミノピペリジン-4-イル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、

(238) 3- (1- (メタンスルホニルアミノ) ピペリジン-4-イル)

25 -5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン、

(239) 3-(1-トリフルオロアセトアミノピペリジン-4-イル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、

(240) 3- [2-(ホモピペリジン-1-イル) エチル] -2H-イソ

キノリンー1ーオン、

(241) N-(5-メチル-2H-1-オキソイソキノリン-3-イル)-2-(ジメチルアミノ) アセタミド、

(243) N-(5-メチル-2H-1-オキソイソキノリン-3-イル)

5 -3-(ジメチルアミノ)プロパンアミド、

(244)3-(1-ジメチルアミノピペリジン-4-イル)-5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、

(245) N-(5-メチル-2H-1-オキソイソキノリン-3-イル)-4-(ジメチルアミノ) ブタンアミド、

10 (246) N- (2H-1-オキソイソキノリン-3-イル) -4- (ジメ チルアミノ) ブタンアミド、

(247)3-(4-メチル-2-オキソピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、

(248) 5-メチル-3- (1-メチルピロリジン-3-イル) -2H-

15 イソキノリンー1ーオン、および

(249) 3-(1-メチルピロリジン-3-イル) -2H-イソキノリン -1-オンが好ましい。括弧内の数字は実施例番号を表す。

より好ましい具体例としては、

- (1) 5-メチル-3-(4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソ
- 20 キノリンー1ーオン、
 - (3) 3 (4 ジメチルアミノピペリジン<math>- 1 イル) 2 H- イソキノリン- 1 - オン、
 - (4) 3 − (3 − ヒドロキシメチルー 4 − メチルピペラジン− 1−イル) − 2 H − イソキノリン− 1 − オン、

(82) 3 - (1-メチルピペリジン-4-イル) - 2H-イソキノリン-1-オン1/5水付加物、

- (90)3-(3-(ジメチルアミノ)プロピル)-5-メチル−2H-イソキノリン-1-オン、
- 5 (98)3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-4-フェニル-2H-イソキノリン-1-オン1/5水付加物、
 - (108) 5-ヒドロキシー3-(1-メチルピペリジン-4-イル) 2H-イソキノリン-1-オンおよび
- (121) 2-(1-メチルピペリジン-4-イル) -8-メチル-3H-10 キナゾリン-4-オン:並びに
 - (156)(S)-3-(3-)ドロキシメチルー4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (178) 5-メチルー3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- 15 (181) 5-アミノ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル) 2H- イソキノリン-1-オン、
 - (186) 5-ヒドロキシー3-(3-ジメチルアミノプロピル) -2H-イソキノリン-1-オン塩酸塩、
 - (189)5ーヒドロキシー3ー(2ー(ピペリジンー1ーイル)エチル)
- 20 -2H-イソキノリン-1-オン、および

H-イソキノリン-1-オン;並びに

- (212)(S) -3-(3-ビドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1 -イル) -5-メチル-2 H-イソキノリン-1-オンが挙げられ、中でも (82) 3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2 H-イソキノリン-1-オン1/5 水付加物、
- 25 (90) 3-(3-(ジメチルアミノ) プロピル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オンおよび
 (108) 5-ヒドロキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2

(156) (S) - 3 - (3 - E F D キシメチル - 4 - メチルピペラジン - 1 - イル) - 2 H - イソキノリン - 1 - オン、

(178) 5-メチル-3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

5 (181) 5ーアミノー3ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル) -2Hーインキノリンー1ーオン、

(186) 5ーヒドロキシー3ー(3-ジメチルアミノプロピル)-2H-イソキノリンー1-オン塩酸塩、

(189) 5ーヒドロキシー3ー(2ー(ピペリジンー1ーイル)エチル)

10 -2H-イソキノリン-1-オン、および

(212)(S)-3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1

-イル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オンが好ましい。

本発明の縮合ヘテロ環化合物は水溶液中で安定であるが、中でも、

一般式(I)において、

15 点線部分が二重結合を示し、

環Arがペンゼン環を示し、

Xが置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、 あるいは窒素原子を示し、

Yが- (CH₂)_m- (式中、mは0または1~10の整数を示す)を示し、

20 R^1 および R^2 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシまたはアミノを示し、

Rがジアルキルアミノまたは上記式(b)

(式中、点線部分が単結合を示す。

WがCHまたは窒素原子を示す。

25 tが0~3の整数を示す。

R⁶が水素、ジアルキルアミノまたはアルキルを示す。)を示す化合物は安定性により優れており、これらの化合物中、

(82) 3 - (1 - メチルピペリジン <math>- 4 - イル) - 2 + - イソキノリン -

1-オン1/5水付加物、

(121) 2-(1-メチルピペリジン-4-イル) -8-メチル-3H-5 キナゾリン-4-オンが好ましい。

また、本発明の縮合へテロ環化合物は、アドレナリン α 1 受容体への親和性が低く、中でも

一般式(I)において、

点線部分が二重結合を示し、

10 環Arがベンゼン環を示し、

Xが置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、 あるいは窒素原子を示し、

Yが- (CH_2) $_m$ - (式中、mは0または $1\sim1$ 0の整数を示す)を示し、 R^1 および R^2 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキ シまたはアミノを示し、

Rがジアルキルアミノまたは上記式 (a)

(式中、WがCHまたは窒素原子を示す。

tが0~3の整数を示す。

R⁵及びR⁵が同一または異なって、それぞれヒドロキシアルキルを示す。

20 R⁶が水素、ジアルキルアミノまたはアルキルを示す。)を示す化合物はさら に低く、これらの化合物中、

(156) (S) - 3 - (3 - E ドロキシメチル- 4 - メチルピペラジン- 1 - イル) - 2 H - イソキノリン- 1 - オン、および

(212)(S)-3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1

25 ーイル) - 5 - メチルー 2 H - イソキノリン-1 - オンが好ましい。

一般式(I)において、

点線部分が二重結合を示し、

環Arがベンゼン環を示し、

Xが置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、 または窒素原子を示し、

Yが $-(CH_2)_m - (式中、mは0または1~10の整数を示す)を示し、 <math>R^1$ がアルキル、ヒドロキシまたはアミノを示し、

5 R²が水素を示し、

Rがジアルキルアミノ、または上記式 (a)

(式中、WがCHまたは窒素原子を示す。

tが0~3の整数を示す。

R⁶及びR⁵が同一または異なって、それぞれヒドロキシアルキルを示す。 0 R⁶が水素、ジアルキルアミノまたはアルキルを示す。)を示す化合物はPA RP阻害作用の点で従来の化合物よりも優れており、これらの化合物中、特

(1) 5-メチルー3-(4-メチルピペラジン-1-イル) -2 H-イソキノリン-1-オンが好ましい。

15 R^1 の置換位置としては、環Arがベンゼン環である時、下記式 (III)

の位置に置換されているのが好ましい。

一般式(I)の化合物およびその医薬上許容しうる塩としては無機酸(例えば、塩酸、臭化水素酸)または有機酸との酸付加塩が挙げられる。また、化合物の結晶化を目的としてシュウ酸塩とすることもできる。

一般式(I)の化合物およびその医薬上許容しうる塩は、水付加物、水和物および溶媒和物として存在することもあるので、これらの水付加物(1/2水付加物、1/4水付加物、1/5水付加物、1/10水付加物、3/4水付加物、1水付加物など)、溶媒和物もまた本発明に包含される。また一般

式(I)の化合物が不斉原子を有する場合には少なくとも2種類の光学異性体が存在する。これらの光学異性体およびその混合物(ラセミ体を含む)は本発明に包含される。

一般式(I)に含まれる本発明化合物は次の方法によって合成することが できる。後記反応式群において、各記号の定義は特に示さない限り、前記と 同義である。

合成法1

ベリヒテ (Chem. Ber.) 第102巻,3656-3665頁,1969年に記載の一般式(1)の化合物(式中、Jは塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、メタンスルホニルオキシ、pートルエンスルホニルオキシなどの有機合成化学上一般的に用いられる脱離基を示す)と一般式(2)の化合物を炭酸カリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナトリウムなどの有機合成化学上一般的に用いられる適当な塩基の存在下または非存在下、反応の進行を阻害しない適当な溶媒(メタノール、エタノールなどのアルコール、ベンゼン、トルエン、キシレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、Nーメチルー2ーピロリドン、またはこれらの混合溶媒など)中または無溶媒で、室温から溶媒の還流温度で0.1(620分)~48時間反応させることによって一般式(3)の化合物を得ることができる。

合成法2

一般式(4)の化合物(式中、環Ar、R¹およびR²は前記と同義である) を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(塩化メチル、クロロホルム、ベンゼ 5 ン、トルエン、キシレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、 N-メチル-2-ピロリドン、またはこれらの混合溶媒など)中、室温から 溶媒の還流温度で0.1 (6分)~48時間酸クロライド (5) と反応させ る事によって一般式(6)の化合物を得る。続いて一般式(6)の化合物を ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウムメトキシド、カリ 10 ウムエトキシド、カリウム第三級プトキシド、ナトリウム、カリウム、炭酸 カリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、酢酸 ナトリウム、酢酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化ナ トリウム、ブチルリチウムなどの有機合成化学上一般的に用いられる適当な 塩基の存在下、反応の進行を阻害しない適当な溶媒(ベンゼン、トルエン、 キシレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、N-メチル-2 ーピロリドン、ピリジン、またはこれらの混合溶媒など)中、室温から溶媒 の還流温度で0.1(6分)~48時間反応させて一般式(7)に示した化 合物を得ることができる。

合成法3

20

一般式(8)の化合物(式中、Alkは炭素数1~4のアルキルを示す) を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(メタノール、エタノール、プロパノ ール、イソプロパノール、プタノール、ジエチルエーテル、ジイソプロピル エーテル、テトラヒドロフラン、1、4-ジオキサン、ヘキサン、シクロへ キサン、ペンタンまたはこれらの任意の混合溶媒など)中、-78℃~室温 で塩酸ガスを吹き込むかまたは塩酸-メタノール、塩酸-エタノール、塩酸 ープロパノール、塩酸-イソプロパノール、塩酸-ブタノール、塩酸-ジェ チルエーテル、塩酸ージイソプロピルエーテル、塩酸ーテトラヒドロフラン、 塩酸-1、4-ジオキサン溶液を加え、0.1 (6分)~48時間反応させ ることで一般式(9)の化合物を得ることができる。一般式(9)の化合物 を反応の進行を阻害しない適当な溶媒(メタノール、エタノール、プロパノ ール、イソプロパノール、ブタノール、ジエチルエーテル、ジイソプロピル エーテル、テトラヒドロフラン、1、4-ジオキサン、ヘキサン、シクロへ キサン、ペンタンまたはこれらの任意の混合溶媒など)中、-78℃~溶媒 の還流温度で一般式(2)の化合物と0.1(6分)~48時間反応させる ことで一般式(10)の化合物を得ることができる。 合成法4

一般式(11)の化合物(式中、R³は水素、アルキル、置換基を有していてもよいフェニルまたは置換基を有していてもよい芳香族複素環基を示す;アルキルとしてはR¹におけるアルキルと同様のものを挙げることができ、中でもメチルが好ましい。芳香族複素環基としては環Arにおける芳香族複素環と同様のものの一価の基を挙げることができる。フェニル及び芳香族複素

環基に置換していてもよい置換基としてはR¹およびR²と同様のものを挙げることができ、中でもアルキル(好ましくはメチル)、ハロゲン(好ましくは塩素、フッ素)、アルコキシ(好ましくはメトキシ)である。)と一般式(12)の化合物をnープチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムジエチルアミド、リチウムビストリメチルシリルアミドなどの有機合成化学上一般的に用いられる適当な塩基の存在下、反応の進行を阻害しない適当な溶媒(ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、またはこれらの任意の混合溶媒など)中、一78℃から溶媒の還流温度で0.1(6分)~48時間反応させる事によって一般式(13)の化合物を得る事ができる。

合成法5

$$\begin{array}{c|cccc}
R^1 & O & NC-Y-R & R^1 & O \\
\hline
 & & & & & & & & \\
R^2 & R^3 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & & & \\
\hline
 & & & & & \\
\hline
 & & & & & \\
\hline
 & & & & & \\
\hline
 & & & & & \\
\hline
 & & & & & & \\
\hline
 & & & & &$$

一般式(11')の化合物(式中、J²はヒドロキシ、アミノ、モノアルキルアミノ(R¹におけるアルキルで置換されたアミノと同義)またはジアルキルアミノ(R²におけるジアルキルアミノと同義)を示す)と一般式(12)の化合物をnープチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムジエチルアミド、リチウムビストリメチルシリルアミドなどの有機合成化学上一般的に用いられる適当な塩基の存在下、反応の進行を阻害しない適当な溶媒(ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、テトラヒドロフラン、

20 1, 4-ジオキサン、またはこれらの任意の混合溶媒など)中、-78℃から溶媒の還流温度で0.1(6分)~48時間反応させる事によって一般式(13)の化合物を得る事ができる。

このようにして得られる本発明化合物は常法により単離精製することができる。

上記方法にて得られる一般式(I)の化合物、光学異性体またはその医薬

上許容しうる塩は強力なPARP阻害作用を有し、脳梗塞治療薬、特に脳梗 塞急性期治療薬として有用である。

本発明の縮合へテロ環化合物、その光学異性体またはその医薬上許容しうる塩を医薬として用いる場合、本発明化合物を製剤上許容しうる担体(賦形 利、結合剤、崩壊剤、矯味剤、矯臭剤、乳化剤、希釈剤、溶解補助剤など)と混合して得られる医薬組成物あるいは製剤(錠剤、ピル剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、シロップ剤、エマルジョン剤、エリキシル剤、懸濁剤、溶液剤、注射剤、点滴剤あるいは坐剤など)の形態で経口的または非経口的に投与することができる。医薬組成物は通常の方法にしたがって製剤化することができる。本明細書において、非経口とは、皮下注射、静脈内注射、筋肉内注射、腹腔内注射あるいは点滴法などを含むものである。注射用調剤は当該分野で知られた方法で調製することができる。直腸投与用の坐剤は、その薬物と適当な補形剤などと混合して製造することができる。経口投与用の固形投与剤型としては、粉剤、顆粒剤、錠剤、ピル剤、カプセル剤などの上記したものが挙げられる。経口投与用の液剤は、医薬として許容されるエマルジョン剤、シロップ剤、エリキシル剤、懸濁剤、溶液剤などが挙げられる。

投与量は年齢、体重、一般的健康状態、性別、食事、投与時間、投与方法、排泄速度、薬物の組合せ、患者のその時に治療を行っている病状の程度に応じ、それらあるいはその他の要因を考慮して決められる。本発明化合物、その光学異性体またはその医薬上許容しうる塩は、低毒性で安全に使用することができ、その1日の投与量は、患者の状態や体重、化合物の種類、投与経路などによって異なるが、たとえば非経口的には皮下、静脈内、筋肉内または直腸内に、約0.01~50mg/人/日、好ましくは0.01~20mg/人/日投与され、また経口的には約0.01~150mg/人/日、好ましくは0.1~100mg/人/日、好ましくは0.1~100mg/人/日投与されることが望ましい。

20

実施例

以下、本発明を実施例、製剤処方例および実験例により詳細に説明するが、本発明はこれらにより何ら限定されるものではない。ここで示す」値の単位

はHzである。

実施例1

3-クロロー5ーメチルー2Hーイソキノリンー1ーオン1. 0gを1ーメチルピペラジン2m1に溶解し、120℃で4時間加熱撹拌した。反応終了 後、反応液をクロロホルムに溶解し、炭酸カリウム水溶液で洗浄後、炭酸カリウムで乾燥した。溶媒を濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製した。クロロホルム:メタノール=20:1流出分を濃縮して得られた残渣にジイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶を濾取し、5ーメチルー3ー(4ーメチルピペラジンー1ーイル)ー2Hーイソ キノリンー1ーオン0. 373gを得た。融点186-188℃/分解. 1H-NMR(400MHz、CDC1₃)d:2.41(3H,s),2.47(3H,s),2.60-2.65(4H,m),3.30-3.37(4H,m),5.78(1H,s),7.18(1H,t,J=8Hz),7.40(1H,d,J=8Hz),8.13(1H,d,J=8Hz),11.

実施例2

実施例3

3-クロロー2H-イソキノリン-1-オン1.0g、4-ジメチルアミノピペリジン2mlを用いて実施例1と同様に反応を行い、3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン383mgを得た。融点204-205℃/分解.¹H-NMR(400MHz, CDC1₃)δ:1.71-1.74(4H, m),1.97-2.00(2H, m),2.36(6H, s),2.76-2.82(2H, m),3.70-7.73(2H, m),5.76(1H, s),7.38(1H, d, J=8Hz),7.54(1H, t, J=8Hz),8.25(1H, d, J=8Hz),9.98(1H, brS).

10 実施例4

3-クロロー2H-イソキノリンー1ーオン1.0g、2ーヒドロキシメチルー1ーメチルピペラジン2.0gを用いて実施例1と同様に反応させ、3ー(3-ヒドロキシメチルー4ーメチルピペラジンー1ーイル)ー2Hーイソキノリンー1ーオン59mgを得た。融点193-194℃/分解.¹Hー15 NMR(400MHz, CDC1₃)δ:2.50(3H, s),2.64ー2.70(2H, m),2.95-3.05(2H, m),3.30-3.35(2H, m),3.43-3.46(2H, m),3.73(1H, d, J=12Hz),4.07-4.11(1H, m),5.85(1H, s),7.31(1H, t, J=8Hz),7.42(1H, d, J=8Hz),207.55-7.58(1H, m),8.26(1H, d, J=8Hz),1.89(1H, brS).

実施例5

3-クロロー2H-イソキノリンー1-オン1. 0g、4-アミノピペラジン2m1を用いて実施例1と同様に反応を行い、3-(4-アミノピペラジンー1-イル) -2H-イソキノリン-1-オンを得る。

実施例6

3-クロロー2H-イソキノリン-1-オン1.0g、4-ジメチルアミノピペラジン2m1を用いて実施例1と同様に反応を行い、3-(4-ジメチルアミノピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オンを得る。 実施例7

5 3-クロロー2H-イソキノリンー1-オン1.0g、4-プロピルピペラジン2mlを用いて実施例1と同様に反応を行い、3-(4-プロピルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン81mgを得た。融点208-209℃/分解.¹H-NMR(400MHz,CDCl₃)δ:0.97(3H,t,J=8Hz),1.56-1.60(4H,m),2.680-2.69(4H,m),3.27-3.29(4H,m),5.77(1H,s),7.27-7.31(1H,m),7.41(1H,d,J=4Hz),7.54-7.58(1H,m),8.25(1H,d,J=4Hz),10.30(1H,brS).

実施例8

- 15 3ークロロー2Hーイソキノリンー1ーオン1.0g、4ーメタンスルホニルピペラジン2mlを用いて実施例1と同様に反応を行い、3ー(4ーメタンスルホニルピペラジンー1ーイル) -2H-イソキノリンー1ーオン49mgを得た。融点257-259℃/分解.¹H-NMR(400MHz, CDC1₃) δ:2.90(3H,s),3.39(4H,brS),3.51
 20 (4H,brS),5.84(1H,s),7.32-7.36(1H,m),7.44(1H,d,J=8Hz),7.60(1H,d,J=8Hz),8.20(1H,d,J=8Hz),11.6(1H,brS).
 実施例9
 - 3-クロロー2Hーイソキノリン-1-オン1.0g、4-エトキシカルボ
 ニルピペラジン2m1を用いて実施例1と同様に反応を行い、3-(4-エトキシカルボニルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン
 895mgを得た。融点191-192℃/分解. ¹H-NMR(400MH)

z, CDC l_3) $\delta:1.30$ (3H, t, J=4Hz), 3.26-3.2 9 (4H, m), 3.56-3.57 (4H, m), 4.17-4.22 (2 H, m), 5.84 (1H, s), 7.33 (1H, t, J=8Hz), 7. 44 (1H, d, J=4Hz), 7.58-7.87 (1H, m), 8.2 4 (1H, d, J=8Hz), 12.05 (1H, brS).

実施例10

3-クロロー 2 H - イソキノリンー 1- オン 1 . 0 g 、 4- メチルホモピペラジン 2 m 1 を用いて実施例 1 と同様に反応を行い、 3- (4- メチルホモピペラジン - 1- イル) - 2 H - イソキノリン - 1- オン 6 2 3 m g を得た。

- 10 融点171-172℃/分解. ¹H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ:
 2. 47 (3H, s), 2. 52-2. 54 (2H, m), 2. 71-2.
 74 (2H, m), 2. 89-2. 91 (2H, m), 3. 50-3. 59
 (2H, m), 3. 71 (2H, m), 5. 57 (1H, s), 7. 14 (1H, d, J=8Hz), 7. 29 (1H, t, J=8Hz), 7. 48 (1
- 15 H, t, J=8Hz), 8. 14 (1H, d, J=8Hz), 10. 36 (1 H, brS).

実施例11

3-クロロー5-メチルー2H-イソキノリンー1-オン1.0g、4-メ チルホモピペラジン2mlを用いて実施例1と同様に反応を行い、5-メチ

- 20 ルー3ー (4ーメチルホモピペラジンー1ーイル) -2H-イソキノリンー 1ーオン0.37gを得た。¹H-NMR (CDC1₃) d:2.00-2. 09 (2H, m), 2.41 (3H+3H, S), 2.58-2.65 (2H, m), 2.75-2.83 (2H, m), 3.55-3.60 (2H, m), 3. 61-3.68 (2H, m), 5.50 (1H, s), 7.03 (1H, t,
- 25 J=8Hz), 7. 33 (1H, d, J=7Hz), 8. 06 (1H, d, J=8Hz), 10. 10 (1H, brS).

実施例12

3-クロロー5-メチルー2H-イソキノリンー1-オン1.0g、4ージメチルアミノピペリジン2m1を用いて実施例1と同様に反応を行い、5-メチルー3-(4-ジメチルアミノピペリジンー1-イル)-2H-インキノリンー1-オン1.17gを得た。融点217-218℃融点/分解.¹
5 H-NMR(400MHz, DMSO-d₆)d:1.44-1.55(2H, m), 1.76-1.84(2H, m), 2.19(6H, s), 2.15-2.22(1H, m), 2.39(3H, s), 2.65-2.72(2H, m), 3.65-3.72(2H, m), 5.65(1H, s), 7.

19 (1H, t, J=8Hz), 7. 39 (1H, d, J=7Hz), 7.

10 88 (1H, d, J=8Hz), 11. 13 (1H, brS)

実施例13.

3-クロロー5-メチルー2H-イソキノリンー1-オン1.0g、3-ジメチルアミノピロリジン2mlを用いて実施例1と同様に反応を行い、3-(3-ジメチルアミノピロリジンー1-イル)-5-メチルー2H-イソキノリンー1-オン0.15gを得た。1H-NMR(DMSO-d₆)d: 1.72-1.83(1H,m), 2.01-2.16(1H,m), 2.18(6H,s), 2.32(3H,s), 2.70-2.78(1H,m), 3.14-3.19(1H,m), 3.29-3.38(1H,m), 3.46-3.59(2H,m), 5.22(1H,s), 6.90(1H,t,J=8Hz), 7.28(1H,d,J=7Hz), 7.80(1H,d,J=8Hz), 10.64(1H,brS).

実施例14

3-クロロー5-メチルー2H-イソキノリンー1-オン1.0g、モルホリン2m1を用いて実施例1と同様に反応を行い、5-メチルー3-(4-25 モルホリノ)-2H-イソキノリン-1-オン0.43gを得た。¹H-NMR(CDC1₃)d: 1.68-1.80(2H,m), 1.95-2.05(2H,m), 2.35-2.43(1H,m), 2.46(3H,s), 2.56-2.63(4H,m), 2.76-2.85(2H,m),

3. 70-3. 80 (6H, m), 5. 78 (1H, s), 7. 16 (1H, t, J=8Hz), 7. 39 (1H, d, J=7Hz), 8. 13 (1H, d, J=8Hz), 11. 64 (1H, brS).

実施例15

5 $3-\rho$ ロロー5-メチルー2Hーイソキノリンー1-オン1. 0g、4-アミノピペラジン2m1を用いて実施例1と同様に反応を行い、3-(4-アミノピペラジン-1-イル)-5-メチルー2H-イソキノリン-1-オンを得る。

実施例16

10 3-クロロー5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン1.0g、4-ジ メチルアミノピペラジン2mlを用いて実施例1と同様に反応を行い、3-(4-ジメチルアミノピペラジン-1-イル)-5-メチルー2H-イソキ ノリン-1-オンを得る。

実施例17

- 15 3ークロロー5ーメチルー2Hーイソキノリンー1ーオン1.0g、4ーヒドロキシピペリジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、3ー(4ーヒドロキシピペリジンー1ーイル)ー5ーメチルー2Hーイソキノリンー1ーオン0.21gを得た。¹HーNMR (DMSO-d₆) d: 1.40-1.55(2H, m), 1.75-1.80(2H, m), 2.37(3
- 20 H, s), 2.80-2.90(2H, m), 3.40-3.55(2H, m), 3.56-3.65(1H, m), 4.70(1H, d, J=4H z), 5.64(1H, s), 7.07(1H, t, J=8Hz), 7.37(1H, d, J=7Hz), 7.86(1H, d, J=8Hz), 1.10(1H, brS).

25 実施例18

2ーシアノメチルー3ーメトキシ安息香酸エチル10.0gをクロロホルム50mlおよびメタノール50mlに溶解し、氷冷下で塩酸ガスを吹き込ん

だ。反応終了後、溶媒を濃縮して得られた残渣にジイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶を濾取し、2-エトキシカルボニルー6-メトキシフェニルアセトイミド酸メチル塩酸塩12gを得た。2-エトキシカルボニルー6-メトキシフェニルアセトイミド酸メチル塩酸塩6gをメタノール50m1に溶解し、氷冷下で1-メチルピペラジン(4.6m1)のメタノール溶液を滴下し、室温で一昼夜攪拌した。反応終了後、溶媒を濃縮してシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、5-メトキシー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン3.0gを得た。1H-NMR(400MHz, CDC13)δ:2.44(3H, s), 2.70-2.

10 80 (4H, m), 3.30-3.40 (4H, m), 3.94 (3H, s), 6.12 (1H, s), 6.98 (1H, d, J=8Hz), 7.21 (1 H, t, J=8Hz), 7.83 (1H, d, J=8Hz), 11.23 (1 H, brs).

実施例19

実施例18で得られた5-メトキシー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン2.0gを塩化メチレン40m1に溶解し、-78℃で三臭化ホウ素(4.2m1)を加えた。室温で2日間攪拌し、炭酸カリウム水溶液に注ぎ込んだ。水層を濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、クロロホルム:メタノール=10:1流出分を20 濃縮した。さらにシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、クロロホルム:メタノール=10:1流出分を中マトグラフィーで精製し、クロロホルム:メタノール=10:1流出分を濃縮した。最後にシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、クロロホルム:メタノール=10:1流出分を濃縮した。得られた結晶を酢酸エチルで濾取して5-ヒドロキシー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0.1g
 を得た。1H-NMR(400MHz,DMSO-d6)d:2.21(3H,s),2.39-2.49(4H,m),3.05-3.12(4H,m),5.

84 (1H, s), 6.95 (1H, d, J=8Hz), 7.04 (1H, t, t)

J=8Hz), 7. 48 (1H, d, J=8Hz), 9. 87 (1H, brS), 11. 06 (1H, s).

実施例20

3-クロロー5-フルオロー2H-イソキノリン-1-オン1.0g、4-5 メチルピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、5-フルオロー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン578mgを得た。融点238-239℃/分解. ¹H-NMR(400MHz, CDC1₃)δ:2.41(3H,s),2.65-2.67(4H,m),3.62-3.50(4H,m),5.92(1H,s),7.17-7.29(3H,m),8.02(1H,d,J=8Hz),10.87(1H,brS).

実施例21

3、5-ジクロロー2H-イソキノリン-1-オン1.0g、4-メチルピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、5-クロロー3-(4 - メチルピペラジン-1-イル) - 2H-イソキノリン-1-オン618mgを得た。融点230-231℃/分解. ¹H-NMR(400MHz, CDC1₃)δ:2.42(3H,s),2.66-2.68(4H,m),3.36-3.50(4H,m),6.07(1H,s),7.18(1H,t,J=8Hz),7.63(1H,d,J=8Hz),8.16(1H,d,J=8Hz),11.12(1H,brS).

実施例22

5-ブロモー3-クロロー2H-イソキノリンー1-オン1.0g、4-メチルピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、5-ブロモー3-(4-メチルピペラジンー1-イル)-2H-イソキノリンー1-オンを25 得た。融点240-241℃/分解. ¹H-NMR(400MHz, CDC1₃)δ:2.42(3H,s),2.66-2.80(4H,m),3.37-3.39(4H,m),6.05(1H,s),7.12(1H,dd,

J=8, 4Hz), 7. 82 (1H, d, J=8Hz), 8. 20 (1H, d, J=8Hz), 11. 24 (1H, brS) 実施例23

3,8-ジクロロー2H-イソキノリン-1-オン1.0g、4-メチルピ プラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、8-クロロー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0.56gを得た。¹H-NMR(400MHz,CDC1₃)δ:2.40(3H,s),2.63-2.66(4H,m),3.35-3.42(4H,m),5.70(1H,s),7.21(1H,dd,J=1Hz,7Hz),7.

10 26 (1H, dd, J=1Hz, 8Hz), 7. 36 (1H, t, J=8Hz), 11. 14 (1H, brS)

実施例24

3-クロロー 7 - メチルー 2 H - イソキノリンー 1 - オン1.0g、4-メチルピペラジン 2 gを用いて実施例 1 と同様に反応を行い、7 - メチルー 3
15 - (4-メチルピペラジンー 1 - イル) - 2 H - イソキノリンー 1 - オン0.2 gを得た。 ¹ H - NMR(400MH z,CDC1₃)δ:2.45(3H,s),2.49(3H,s),2.68-2.92(4H,m),3.30-3.45(4H,m),5.77(1H,s),7.32(1H,d,J=8Hz),7.40(1H,d,J=8Hz),8.02(1H,s),10.

実施例25

7-プロモー3-クロロー2H-イソキノリンー1ーオン1.0g、4ーメチルピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、<math>7-プロモー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0.

25 66gを得た。 1 H-NMR(400MHz,DMSO-d₆) δ :2.21 (3H, s),2.39-2.48(4H, m),3.06-3.15(4H, m),5.80(1H, s),7.41(1H, d, J=8Hz),7.

65 (1H, d, J=9Hz), 8. 06 (1H, s), 11. 29 (1H, brS).

実施例26

4ーメチルピペラジンの代わりに4ージメチルアミノピペリジンを用いて実 施例18と同様の操作を行い3ー(4ージメチルアミノピペリジン-1ーイル)-5-メトキシー2H-イソキノリン-1-オンを得る。

実施例27

5-メトキシ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オンの代わりに5-メトキシ-3-(4-ジメチルアミノピペリ

10 ジン-1-イル) - 2H-イソキノリン-1-オンを用いて実施例19と同様の操作を行い5-ヒドロキシ-3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル) - 2H-イソキノリン-1-オンを得る。

実施例28

 $3-\rho$ ロロー 5-フルオロー 2 Hーイソキノリンー 1-オン 1.0 g、 4-15 ジメチルアミノピペリジン 2 gを用いて実施例 1 と同様に反応を行い、5-フルオロー 3-(4-ジメチルアミノピペリジンー 1-イル)-2 Hーイソキノリンー 1-オン 0.2 4 gを得た。 1 H 1 H 1 H 1 NMR(4 0 0 MH 1 CD C 1 1 3 $\delta:1.71-1.80(2H,m),2.00-2.05(2H,m),2.37(6H,s),2.35-2.40(1H,m),2.80-2.$

20 90 (2H, m), 3.80-3.86 (2H, m), 5.91 (1H, s), 7.13-7.26 (2H, m), 8.02 (1H, d, J=8Hz), 1 0.93 (1H, brS).

実施例29

3, 5-ジクロロー 2 Hーイソキノリンー1 ーオン1. 0 g、4 ージメチル 25 アミノピペリジン 2 g を用いて実施例 1 と同様に反応を行い、5 ークロロー 3 ー (4 ージメチルアミノピペリジンー1 ーイル) ー 2 H ーイソキノリンー

1-オン249mgを得た。融点210-211℃/分解. ¹H-NMR (4 00MHz, CDCl₃) $\delta:1.74-1.80$ (2H, m), 2.01-2. 04(2H, m), 2. 29-2. 31(7H, m), 2. 85-2. 91 (2H, m), 3.81-3.85 (2H, m), 6.08 (1H, s), 7. 17 (1H, dd, J=8.4Hz), 7. 62 (1H, d, J=8H

- z), 8. 18 (1H, d, J=8Hz), 10.63 (1H, brS). 実施例30
 - 3. 6-ジクロロー2H-イソキノリン-1-オン1. 0g、1-メチルピ ペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、6-クロロー3-(4
- 10 -メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン0. 25 gを得た。 1 H-NMR(400MHz, CDC1。)δ: 2. 43(3H. s), 2.60-2.65 (4H, m), 3.30-3.34 (4H, m), 5. 68 (1H, s), 7. 21 (1H, dd, J=2Hz, 9Hz), 7. 38 (1H, d, J=2Hz), 8.15 (1H, d, J=9Hz), 11.
- 06 (1H, brS).

実施例31

7-プロモー3-クロロー2H-イソキノリン-1-オン1.0g、4-ジ メチルアミノピペリジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、7ープ ロモー3ー(4ージメチルアミノピペリジン-1-イル)-2H-イソキノ

- リン-1-オン145mgを得た。融点227-228℃/分解. ¹H-NM R $(400MHz, CDCl_3)$ $\delta:1.76-1.78(2H, m), 12.$ 04-2.06 (2H, m), 2.42-2.44 (7H, m) 2.80-2. 85 (2H, m), 3. 74-3. 78 (2H, m), 5. 70 (1H, s), 7. 24 (1H, s), 7. 60 (1H, dd, J=8, 4Hz),
- 10. 4-10.6 (1H, brS).

実施例32

5-プロモー3-クロロー2H-イソキノリンー1-オン1.0g、4ージメチルアミノピペリジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、5ープロモー3-(4ージメチルアミノピペリジンー1ーイル)-2H-イソキノリンー1-オン373mgを得た。融点214-215℃/分解.¹H-NM

「R (400MHz, CDC13) る:1.72-1.82(2H, m), 2.01-2.04(2H, m), 2.31-2.32(7H, m), 2.54-2.91(2H, m), 3.96-3.89(2H, m), 6.07(1H, s), 7.08(1H, t, J=8Hz), 7.89(1H, d, J=8Hz), 8.22(1H, d, J=8Hz), 11.31(1H, brS).

10 実施例33

3-クロロー5-フルオロー2H-イソキノリンー1-オン1.0g、4-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、5-フルオロー3-(4-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジンー1-イル) -2H-イソキノリンー1-オン161mgを得た。融点207-208℃/分解. ¹H-NMR(400MHz, CDC1₃) δ:2.64-2.66(3H, m), 2.72-2.74(4H, m), 3.29-3.31(4H, m), 3.67-3.69(2H, m), 5.90(1H, s), 7.15-7.27 (2H, m), 7.98(1H, d, J=8Hz), 10.54(1H, brS).

20 実施例34

 $3-\rho$ ロロー6ーメチルー2Hー4ソキノリンー1ーオン1. 0g、1ーメチルピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、6ーメチルー3ー (4ーメチルピペラジンー1ー4ル) -2Hー4ソキノリンー1ーオン124mgを得た。融点242-243 $^{\circ}$ $^{\circ}$

2. 73 (4H, m), 2. 20-2. 24 (4H, m), 5. 67 (1H.

s), 7.08 (1H, d, J=8Hz), 7.16 (1H, s), 8.1 0 (1H, d, J=8Hz), 10.30 (1H, brS). 実施例35

- 3-クロロー6-メチルー2H-イソキノリン-1-オン1.0g、1-(2 5 ーヒドロキシエチル)ピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、 3-(4-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-イル)-6-メチル -2H-イソキノリン-1-オン138mgを得た。融点236-237℃ /分解. ¹H-NMR(400MHz, CDC1₃)δ:2.43(3H, s), 2.66-2.68(3H, m), 2.75-2.77(4H, m), 3.
- 10 27-3. 29 (4H, m), 3. 68-3. 70 (2H, m), 5. 69 (1H, m), 7. 10 (1H, d, J=8Hz), 7. 19 (1H, s), 8. 11 (1H, d, J=8Hz), 11. 12 (1H, brS). 実施例 3 6
- 3-クロロ-8-メチル-2H-イソキノリン-1-オン1.0g、1-メ 5 チルピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、8-メチル-3 - (4-メチルピペラジン-1-イル) - 2H-イソキノリン-1-オン2 92mgを得た。融点224-225℃/分解. H-NMR(400MHz, CDC1₃) δ:2.35(3H,s),2.58-2.60(4H,m), 2.86(3H,s),3.26-3.27(4H,m),5.67(1H,
- 20 s), 6. 97 (1H, d, J=4Hz), 7. 18 (1H, d, J=8Hz), 7. 33 (1H, d, J=8Hz), 10. 78 (1H, brS). 実施例37
 - 7-プロモー3-クロロー2H-イソキノリン-1-オン1.0g、1-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、
- 25 7-プロモー3- (4- (2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0. 46gを得た。 $^1H-$ NMR (400MHz, CDC 1_3) δ : 2.68 (2H, t, J=5Hz), 2.6

8-2. 78 (4H, m), 3. 28-3. 32 (4H, m), 3. 70 (2H, t, J=5Hz), 5. 71 (1H, s), 7. 27 (1H, d, J=7Hz), 7. 61 (1H, dd, J=2Hz, 9Hz), 8. 33 (1H, d, J=2Hz), 10. 75 (1H, brs).

5 実施例38

 $3-\rho$ ロロー5ーニトロー2Hーイソキノリンー1ーオン1. 0g、1ーメチルピペラジン2mLを用いて実施例1と同様に反応を行い、3ー(4ーメチルピペラジンー1ーイル)-5ーニトロー2Hーイソキノリンー1ーオン0. 78 gを得た。 1 HーNMR(DMSO-d₆) δ : 2. 21(3H,

- 10 s), 2.35-2.45(4H, m), 3.22-3.32(4H, m), 6.37(1H, s), 7.26(1H, t, J=8Hz), 8.34-8.37(2H, m), 11.58(1H, brs). 実施例39
- 3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-5-ニトロ-2H-イソキノリン-1-オン1.0gをメタノール10mLに溶解し、活性炭0.3gおよび塩化第二鉄0.05gを加えて加熱還流下に抱水ヒドラジン0.5mLを滴下し、2時間加熱還流した。反応終了後反応液を濾過して濾液を濃縮し、得られた残渣をクロロホルムに溶解して炭酸カリウム水溶液で洗浄した。有機層を炭酸カリウムで乾燥して濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムク
- 20 ロマトグラフィーにて精製した。クロロホルム:メタノール=10:1流出分を濃縮して得られた残渣にイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶をろ取し、 $5-アミノ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン1水付加物0.4gを得た。<math>^1H-NMR(DMSO-d_6)$ δ: 2.20(3H, s), 2.35-2.45(4H, m), 3.
- 25 02-3.12(4H, m), 5.40(2H, s), 5.80(1H, s), 6.74(1H, d, J=8Hz), 6.91(1H, t, J=8Hz), 7.26(1H, d, J=8Hz), 10.97(1H, brs). 実施例40

5-アミノー3- (4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン1.0gをザンドマイヤー反応を用いて,5-シアノ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オンを得る。 実施例41

- 5 3-クロロ-8-メチル-2H-イソキノリン-1-オン1.0g、4-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、3-[4-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-イル]-8-メチル-2H-イソキノリン-1-オン365mgを得た。融点209-210℃/分解. ¹H-NMR(400MHz, CDC1₃)δ:2.60-2.63
 10 (3H, m), 2.68-2.71(4H, m), 2.85(3H, s), 3.27-3.28(4H, m), 3.64-3.66(2H, m), 5.67(1H, s), 6.97(1H, d, J=8Hz), 7.19(1H, d, J=8Hz), 7.34(1H, d, J=8Hz), 10.89(1H, brS).
- 15 実施例 4 2

 $3-\rho$ ロロー5-フルオロメチルー2H-イソキノリンー1-オン1.0g、1-メチルピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、3-(4-メチルピペラジンー1-イル) - 5-トリフルオロメチルー2H-イソキノリンー1-オンを得る。

20 実施例43

3-クロロ-7-メチル-2H-イソキノリン-1-オン1.0g、1-(2 -ヒドロキシエチル)ピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、 3-[4-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-イル]-7-メチル -1H-イソキノリン-1-オン235mgを得た。¹H-NMR(400M 25 Hz, CDC1₃)δ:2.44(3H,s),2.67(2H,t,J=5 Hz),2.68-2.78(4H,m),3.25-3.29(4H,m),

3. 60-3. 68(2H, m), 5. 75(1H, s), 7. 31(1H, d), J=8Hz, 7. 38(1H, dd, J=2Hz, 8Hz), 8. 03 (1H, s), 10. 86(1H, brS).

実施例 4 4

5 3ークロロー5ーメチルチオー2Hーイソキノリンー1ーオン1.0g、1 ーメチルピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、3ー(4ーメチルピペラジン-1ーイル)ー5ーメチルチオー2Hーイソキノリンー1ーオンを得る。

実施例 4 5

10 3ークロロー 5 ージメチルアミノー 2 Hーイソキノリンー 1 ーオン 1 . 0 g、 1 ーメチルピペラジン 2 gを用いて実施例 1 と同様に反応を行い、5 ージメチルアミノー 3 ー (4 ーメチルピペラジンー 1 ーイル) -2 Hーイソキノリンー 1 ーオンを得る。

実施例46

15 3-クロロー5-ニトロー2H-イソキノリン-1-オン1.0g、4-ジメチルアミノピペリジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル)-5-ニトロー2H-イソキノリン-1-オンを得る。

実施例47

20 3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル)-5-ニトロー2H-イソキノリン-1-オン1.0gをFeを用いて還元し、<math>5-アミノ-3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オンを得る。

実施例 48

25 3-クロロー5ートリフルオロメチルー2H-イソキノリンー1ーオン1.0g、4-ジメチルアミノピペリジン2gを用いて実施例1と同様に反応を

行い、3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル) -5-トリフルオロメチル-2H-イソキノリン-1-オンを得る。

実施例49

 $3-\rho$ ロロー5-メチルチオー2Hーイソキノリンー1-オン1.0g、45 ージメチルアミノピペリジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、3ー(4-ジメチルアミノピペリジンー1-イル)-5-メチルチオー2Hーイソキノリンー1-オンを得る。

実施例50

実施例51

3-クロロー5、7-ジメチルー2H-イソキノリンー1-オン1.0g、 15 1-メチルピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、5,7-ジメチルー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン -1-オンを得る。

実施例52

3、5、7-トリクロロー2H-イソキノリンー1-オン1.0g、1-メ 20 チルピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、5、7-ジクロロー3-(4-メチルピペラジンー1-イル)-2H-イソキノリン-1-オンを得る。

実施例53

5, 7 - ジプロモー3 - クロロー2 H - イソキノリンー1 - オン1. 0 g、

25 1-メチルピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、5, 7-ジプロモ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン

-1-オンを得る。

実施例54

 $3-\rho$ ロロー5,7-ジフルオロー2Hー4ソキノリンー1-オン1.0g、1-メチルピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、5,7-ジフルオロー3-4-メチルピペラジン1-4ル2-イル4-イソキノリン-1-オンを得る。

実施例55

3,5-ジクロロー7-フルオロー2H-イソキノリンー1-オン1.0g、 1-メチルピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、5-クロロー7-フルオロー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オンを得る。

実施例56

3-クロロー 6, 7-ジヒドロキシー 2 H-イソキノリンー 1-オン 1. 0 g、1-メチルピペラジン 2 gを用いて実施例 1 と同様に反応を行い、6 ,

15 7ージヒドロキシー3ー(4ーメチルピペラジンー1ーイル)ー2Hーイソ キノリンー1ーオンを得る。

実施例 5 7

3, 5, 7ートリクロロー 2Hーイソキノリンー 1 ーオン 1 . 0 g、 4 ージメチルアミノピペリジン 2 gを用いて実施例 1 と同様に反応を行い、 5 , 7

20 ージクロロー3ー(4ージメチルアミノピペリジンー1ーイル)ー2Hーイ ソキノリンー1ーオンを得る。

実施例 5 8

5, 7ージプロモー3ークロロー2Hーイソキノリンー1ーオン1.0g、4ージメチルアミノピペリジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、

25 5, 7 - ジプロモー3 - (4 - ジメチルアミノピペリジンー1 - イル) - 2 H - イソキノリン - 1 - オンを得る。

実施例59

 5ープロモー3、7ージクロロー2Hーイソキノリンー1ーオン1、0g、 4ージメチルアミノピペリジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、 5ープロモー7ークロロー3ー(4ージメチルアミノピペリジンー1ーイル)
 5 ー2Hーイソキノリンー1ーオンを得る。

実施例60

3-クロロー 6 、7-ジヒドロキシー 2 H-イソキノリンー 1-オン 1 、 0 g、4-ジメチルアミノピペリジン 2 gを用いて実施例 1 と同様に反応を行い、6 、7-ジヒドロキシー 3- (4-ジメチルアミノピペリジンー 1-イ 10 ル) -2 H-イソキノリンー 1-オンを得る。

実施例61

3-クロロー2Hーイソキノリンー1-オン1. 0g、4-(4-モルホリノ)ーピペリジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、3-[4-(4-モルホリノ)ピペリジン-1-イル]-2H-イソキノリン-1-オンを

実施例62

得る。

15

3-クロロー2Hーイソキノリンー1ーオン1.0g、4ー[2ー(ピペリジンー1ーイル)エチル]ピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、3ー {4ー[2ー(ピペリジンー1ーイル)エチル]ピペラジンー1 ーイル}ー2Hーイソキノリンー1ーオン0.42gを得た。「HーNMR(CDC1s)る:1.45-1.60(6H,m),2.40-2.75(12H,m),3.26-3.29(4H,m),5.74(1H,s),7.25-7.29(1H,m),7.38(1H,d,J=8Hz),7.52-7.56(1H,m),8.22(1H,d,J=8Hz),11.1259(1H,brS).

実施例63

3-クロロー2Hーイソキノリンー1ーオン1.0g、4ー[3ー(ピペリジンー1ーイル)プロピル]ピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、3ー {4ー[3ー(ピペリジンー1ーイル)プロピル]ピペラジンー1ーイル}ー2Hーイソキノリンー1ーオン0.26gを得た。「HーNM5 R(CDC1₃) δ:1.39-1.95(8H,m),2.41-2.68(12H,m),3.25-3.29(4H,m),5.75(1H,s),7.27-7.30(1H,m),7.39(1H,d,J=8Hz),7.55(1H,d,J=8Hz),8.24(1H,d,J=8Hz),10.05(1H,brS).

10 実施例64

3-クロロー2Hーイソキノリンー1-オン1. 0g、4-[4-(4-モルホリノ) プチル] ピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、3-{4-[4-(4-モルホリノ) プチル] ピペラジン-1-イル} -2H-イソキノリン-1-オンを得る。

15 実施例65

 $3-\rho$ ロロー 2 Hーイソキノリンー 1 ーオン 1 . 0 g、 4 ー [4 ー (ピペリジンー 1 ーイル) プチル] ピペラジン 2 gを用いて実施例 1 と同様に反応を行い、3 ー $\{4$ ー [4 ー (ピペリジンー 1 ーイル) プチル] ピペラジンー 1 ーイル $\}$ ー 2 Hーイソキノリンー 1 ーオン 0 . 2 8 gを得た。 1 HーNMR (4 0 0 MH $_{2}$ 、 CDC 1 $_{3}$) δ : 1 . 4 0 ー 1 . 6 8 (1 0 H, m) , 2 . 2 8 ー 2 . 5 0 (8 H, m) , 2 . 6 0 ー 2 . 6 8 (4 H, m) , 3 . 2 6 ー 3 . 3 2 (4 H, m) , 5 . 7 6 (1 H, s) , 7 . 2 8 (1 H, t, t = 8 H

8. 24 (1H, d, J=8Hz), 10. 99 (1H, brS).

25 実施例 6 6

20

3-0ロロー2Hーイソキノリンー1ーオン1. 0g、4ー [5- (ピペリ、

z), 7. 40 (1H, d, J=8Hz), 7. 53-7. 57 (1H, m),

ジンー1ーイル)ペンチル]ピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、3ー $\{4$ ー[5ー(ピペリジンー1ーイル)ペンチル]ピペラジンー1ーイル $\}$ ー2Hーイソキノリンー1ーオン0. 32gを得た。 1 HーNMR(400MHz, CDC13) δ : 1. 35-1. 75 (12H, m), 2.

- 5 42-2.70 (12H, m), 3.24-3.29 (4H, m), 5.7 5 (1H, s), 7.26-7.30 (1H, m), 7.39 (1H, d, J=8Hz), 7.53-7.57 (1H, m), 8.24 (1H, d, J =8Hz), 10.51 (1H, brS). 実施例67
- 10 3-クロロー2H-イソキノリン-1-オン1.0g、4-[4-(4-メ チルピペラジン-1-イル) ブチル] ピペラジン2gを用いて実施例1と同 様に反応を行い、3-(4-(4-(4-メチルピペラジン-1-イル) ブ チル) ピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オンを得る。 実施例69
- 15 3-クロロー5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン1.0g、4-(4-1) ピペリジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、5-メチルー3-[4-(4-モルホリノ)ピペリジン-1-イル]-2H-イソキノリン-1-オン0.15gを得た。「H-NMR (CDC1₃) d:1.68-1.80(2H, m), 1.95-2.05(2H, m), 2.
- 20 35-2. 43 (1H, m), 2. 46 (3H, s), 2. 56-2. 6 3 (4H, m), 2. 76-2. 85 (2H, m), 3. 70-3. 80 (6H, m), 5. 78 (1H, s), 7. 16 (1H, t, J=8Hz), 7. 39 (1H, d, J=7Hz), 8. 13 (1H, d, J=8Hz), 11. 64 (1H, brS).
- 25 実施例70

3-クロロー5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン1.0g、4-[2-(ピペリジン-1-イル) エチル] ピペラジン2gを用いて実施例1と同

様に反応を行い、 $5-メチル-3-\{4-[2-(ピペリジン-1-イル)$ エチル] ピペラジン-1-イル $\}$ -2H-イソキノリン-1-オン $\}$ 0. 12 gを得た。 1 H-NMR(CDC $_3$)d:1. 45-1. 65 (6H, m) 2. 46 (3H, s), 2. 46-2. 72 (12H, m), 3. 24-3.

5 30 (4H, m), 5. 76 (1H, s), 7. 18 (1H, t, J=8H z), 7. 40 (1H, d, J=7Hz), 8. 12 (1H, d, J=8H z), 10. 55-10. 70 (1H, m).

実施例71

3-クロロー5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン1.0g、4-[3 10 - (ピペリジン-1-イル) プロピル] ピペラジン2gを用いて実施例1と 同様に反応を行い、5-メチルー3- {4-[3-(ピペリジン-1-イル) プロピル] ピペラジン-1-イル} -2H-イソキノリン-1-オン0.5 6gを得た。¹H-NMR(CDC1₃) d:1.42-1.85(8H, m), 2.38-2.50(8H, m), 2.47(3H, s), 2.68-2.

15 71 (4H, m), 3. 30-3. 33 (4H, m), 5. 77 (1H, s), 7. 19 (1H, t, J=7Hz), 7. 41 (1H, d, J=7Hz), 8. 13 (1H, d, J=7Hz), 11. 13 (1H, brS). 実施例72

3-クロロー5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン1.0g、4-[5 20 - (ピペリジン-1-イル) ペンチル] ピペラジン2gを用いて実施例1と 同様に反応を行い、5-メチルー3- {4-[5-(ピペリジン-1-イル) ペンチル] ピペラジン-1-イル} -2H-イソキノリン-1-オン0.3 5gを得た。 ¹H-NMR (CDC1₃) d:1.38-1.72(12H, m),2.32-2.51(8H,m),2.47(3H,s),2.68 25 -2.71(4H,m),3.30-3.33(4H,m),5.77(1 H,s),7.18(1H,t,J=7Hz),7.40(1H,d,J=

7Hz), 8. 13 (1H, d, J=8Hz), 10. 97 (1H, brS). 実施例73

3-クロロー5-メチルー2Hーイソキノリンー1-オン1.0g、4-[4- (ピペリジンー1-イル) プチル] ピペラジン2gを用いて実施例1と同

- 5 様に反応を行い、5-メチル-3-{4-[4-(ピペリジン-1-イル) プチル] ピペラジン-1-イル}-2H-イソキノリン-1-オン0.67 gを得た。¹H-NMR(400MHz, CDC1₃)δ:1.40-1.6 3(10H, m),2.26-2.50(8H, m),2.48(3H, s), 2.60-2.65(4H, m),3.22-3.30(4H, m),5.
- 10 77 (1H, s), 7. 19 (1H, t, J=7Hz), 7. 41 (1H, d, J=7Hz), 8. 14 (1H, d, J=8Hz), 10. 60-10. 98 (1H, m).

実施例 7 4

3-クロロー5-メチルー2Hーイソキノリンー1-オン1.0g、4-[4 - (4ーモルホリノ) ブチル] ピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、5-メチルー3- {4-[4-(4ーモルホリノ) ブチル] ピペラジンー1ーイル} - 2Hーイソキノリンー1ーオン625mgを得た。融点177-178℃/分解. ¹H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ: 1.76-1.78 (8H, brS), 2.46 (3H, s), 2.48-20 2.50 (4H, brS), 2.69-2.71 (4H, brS), 3.2 9-3.31 (4H, brS), 3.74-3.76 (4H, brS), 5. 77 (1H, s), 7.18 (1H, t, J=8Hz), 7.40 (1H, d, J=8Hz), 8.12 (1H, d, J=8Hz) 実施例75

25 3-クロロー5-メチルー2Hーイソキノリンー1-オン1.0g、4-[4-(4-メチルピペラジンー1-イル)プチル] ピペラジン2gを用いて実

施例1と同様に反応を行い、5-メチル-3-(4-(4-(4-メチルピペラジン-1-イル) プチル) ピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン59mgを得た。融点202-203℃/分解. H-NMR(400MHz, CDC1₃) δ:1.60-1.62(8H, brS), 2.18(3H, s), 2.37-2.39(8Hz, brS), 2.47(3H, s), 2.64-2.66(4H, brS), 3.24-3.26(4H.brS), 5.77(1H, s), 7.18(1H, t, J=8Hz), 7.41(1H, d, J=8Hz), 8.13(1H, d, J=8Hz). 実施例76

- 10 7-プロモー3-クロロー2H-イソキノリンー1-オン1.0g、4-[4-(ピペリジンー1-イル)プチル]ピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、7-プロモー3-{4-[4-(ピペリジンー1-イル)プチル]ピペラジンー1-イル}-2H-イソキノリンー1-オン175mgを得た。融点211-212℃/分解. ¹H-NMR(400MHz, CDC15) δ:1.20-1.80(12H, m), 2.35-2.45(6H, m), 2.60-2.62(4H, m), 3.21-3.31(4H, m), 5.66(1H, s), 7.21-7.24(1H, m), 7.58(1H, dd, J=8,4Hz), 8.32(1H, d, J=4Hz), 9.85(1H, brS).
- 20 実施例 7 7
- 25 融点172-173℃/分解. ¹H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ:
 1.57-1.63 (12H, m), 2.44-2.47 (6H, m), 2.

62-2.65(4H, m), 3.28-3.29(4H, m) 6.04(1H, s), 7.17(1H, t, J=4Hz), 7.62(1H, d, J=8Hz), 8.15(1H, d, J=8Hz), 9.66(1H, brS). 実施例78

- 5 5ープロモー3ークロロー2Hーイソキノリンー1ーオン1.0g、4ー[4ー(ピペリジンー1ーイル)プチル]ピペラジン2gを用いて実施例1と同様に反応を行い、5ープロモー3ー{4ー[4ー(ピペリジンー1ーイル)プチル]ピペラジンー1ーイル}ー2Hーイソキノリンー1ーオン39mgを得た。融点165-166℃/分解. ¹H-NMR(400MHz, CDC)
- 10 l₃) δ: 1. 20-1. 25 (8Hz, m), 2. 38-2. 63 (12H, m), 3. 27-3. 29 (4H, m), 4. 02-4. 06 (2H, m), 6. 01 (1H, s), 7. 08 (1H, t, J=8Hz), 7. 78 (1H, d, J=8Hz), 8. 17 (1H, d, J=8Hz), 9. 98 (1H, brS).

15 実施例80

- 3,5-ジクロロー2Hーイソキノリンー1ーオン1.0 g、4-[4-(4-1)] (4 ーモルホリノ) プチル] ピペラジン2 gを用いて実施例1と同様に反応を行い、 $5-クロロー3-\{4-[4-(4-1)])$ プチル] ピペラジンー1ーイル $\}$ -2Hーイソキノリンー1ーオン603mgを得た。融点19
- 20 5-196 C/分解. ^1H-NMR (400MHz, CDC1 $_3$) $\delta:1.6$ 5-1.73 (4H, m), 2.47-2.55 (8H, m), 2.75-2.78 (4H, m), 3.43-3.45 (4H, m), 3.81-3.84 (4H, m), 6.14 (1H, s), 7.26 (1H, t, J=8Hz), 7.71 (1H, d, J=8Hz), 8.24 (1H, d, J=8Hz)
- 25 z), 10.99 (1H, brS).

実施例81

ジエチルアミン1.4m1をテトラヒドロフラン26m1に溶解し、-78 \mathbb{C} でn-ブチルリチウムのヘキサン溶液(1.59M,42m1)を滴下した。 0 \mathbb{C} で30分撹拌し、-78 \mathbb{C} まで冷却した。 反応液に2-メチル安息香酸4.1gのテトラヒドロフラン溶液26m1を滴下し、0 \mathbb{C} で30分撹拌し、

- 5 78℃まで冷却した。反応液に1ーベンジルオキシカルボニルー4ーシアノピペリジン7.2gのテトラヒドロフラン溶液26m1を滴下し、-78℃で1昼夜撹拌した。反応終了後、反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。クロロホルム:メタノール=30:1流出
- 10 分を濃縮して析出した結晶をジイソプロピルエーテルを加えて濾取し、さらにイソプロパノールから再結晶を行うことで3-(1-ペンジルオキシカルボニルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン1.2gを白色結晶として得た。融点<math>179-181°C.3-(1-ペンジルオキシカルボニルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン1.2g
- 15 をクロロホルム10mlに懸濁させ、臭化水素酸の酢酸溶液5mlを滴下した。反応終了後、溶媒を濃縮して得られた残渣にアセトンを加えて析出した結晶を濾取し、3-(ピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン臭化水素酸塩1.1gを得た。融点>270℃.実施例82
- 実施例81で得られた3-(ピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン臭化水素酸塩1.1gをアセトニトリル20mlに懸濁し、37%ホルムアルデヒド(2.8ml)を加えて氷冷下で水素化シアノホウ素ナトリウム(0.66g)を加えた。酢酸0.36mlを滴下して終夜で反応させた。反応終了後、溶媒を濃縮し、得られた残渣に炭酸カリウム水溶液を加25 え、クロロホルムで抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を濃縮して

付加物 0. 18 g を得た。 1 H-NMR(4 0 0 MH z, DMS O- d_{6}) δ : 1. 6 0-1. 6 9(2 H, m), 1. 8 6-1. 9 4(4 H, m), 2. 1 9(3 H, s), 2. 3 4-2. 4 1(1 H, m), 2. 8 2-2. 9 1(2 H, m), 6. 3 6(1 H, s), 7. 4 1(1 H, t, J=7Hz), 7. 5 9(1 H, d, J=7Hz), 7. 6 3-7. 6 7(1 H, m), 8. 1 2(1 H, d, J=8Hz), 1 1. 2 1(1 H, brS).

別途合成法

2, 2, 6, 6ーテトラメチルピリジン9. 0mLをテトラヒドロフラン8 OmLに溶解し、氷冷下でn-ブチルリチウム (1.6mol/L) 40m 上を滴下した。氷冷下で30分間攪拌し、続いて-78℃まで冷却した。反 応液にN,N-ジエチルー2-メチルベンズアミド10gのテトラヒドロフ ラン溶液80mLを滴下し、0℃で1時間攪拌した。反応液を-78℃まで 冷却し、4-シアノ-1-メチルピペリジン5.0gのテトラヒドロフラン 溶液80mLを滴下した。そのまま反応液を室温まで上昇させた。反応終了 15 後、反応液に炭酸カリウム水溶液を加えて酢酸エチルで抽出した。有機層を 飽和食塩水で洗浄、続いて硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を濃縮して析 出した結晶をジイソプロピルエーテルで洗浄し、3-(1-メチルピペリジ ンー4ーイル)-2H-イソキノリン-1-オンの粗結晶を得た。この粗結 晶を1mol/L塩酸水に溶解し、炭酸カリウム水溶液で中和して析出した 結晶を濾取し、3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノ リンー1ーオン5.3gを得た。融点255-257℃.¹H-NMR (40 $0\,\mathrm{MH}\,\mathrm{z}$, $\mathrm{DMSO-d}_{6}$) $\delta:1.60-1.69$ (2H, m), 1.86 -1.94 (4H, m), 2.19 (3H, s), 2.34-2.41 (1H, m), 2. 82-2. 91 (2H, m), 6. 36 (1H, s), 7. 41 (1 H, t, J=7Hz), 7. 59 (1H, d, J=7Hz), 7. 63-7. 67 (1H, m), 8. 12 (1H, d, J=8Hz), 11. 21 (1H, brS). MS (EI) 242 (M+).

実施例83

1ーオキソー2Hーイソキノリンー3ーカルボン酸0.56g、4ーメチルピペラジン0.33g、およびトリエチルアミン0.84mlをジメチルホルムアミド10mlに溶解し、室温でベンゾトリアゾールー1ーイルオキシートリス(ジメチルアミノ)ホスホニウムへキサフルオロホスフェート1.

- 5 45gを加えた。反応終了後、反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出し、続いて炭酸カリウム水溶液,飽和食塩水で洗浄し、炭酸カリウムで乾燥した。溶媒を濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。クロロホルム:メタノール=10:1流出分を濃縮して得られた残渣に酢酸エチルおよびジイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶を濾取し、
- 10 3-((4-メチルピペラジン-1-イル)カルボニル)-2H-イソキノリン-1-オン0.29gを得た。融点170-172℃ 実施例84

2ーメチル安息香酸および3ージメチルアミノプロピオニトリルを用いて実施例81と同様の方法で反応を行い、3ー(2-(ジメチルアミノ)エチル)

15 - 2 H-イソキノリン-1-オンを得る。

実施例85

2-メチル安息香酸および4-ジメチルアミノブチロニトリルを用いて実施 例8·1と同様の方法で反応を行い、3-(3-(ジメチルアミノ)プロピル)-2H-イソキノリン-1-オンを得る。

20 実施例86

2-メチル安息香酸および3-シアノ-1-アザビシクロ [2.2.2] オクタンを用いて実施例81と同様の方法で反応を行い、3-(1-アザビシクロ [2.2.2] オクタン-3-イル)-2H-イソキノリン-1-オンを得る。

25 実施例87

2-メチル安息香酸および3-シアノメチル-1-アザビシクロ[2.2.

2] オクタンを用いて実施例81と同様の方法で反応を行い、3-((1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3-イル)メチル)-2H-イソキ ノリン-1-オンを得る。

実施例88

5 2ーメチル安息香酸および3ーシアノー8ーメチルー8ーアザビシクロ[3. 2.1]オクタンを用いて実施例81と同様の方法で反応を行い、3ー(8 ーメチルー8ーアザビシクロ[3.2.1]オクタンー3ーイル)ー2Hーイソキノリンー1ーオンを得る。

実施例89

10 2,3-ジメチル安息香酸および3-ジメチルアミノプロピオニトリルを用いて実施例81と同様の方法で反応を行い、5-メチル-3-(2-(ジメチルアミノ)エチル)-2H-イソキノリン-1-オンを得る。 実施例90

4-(ジメチルアミノ)プチロニトリル4.4gをテトラヒドロフラン40 mLに溶解し、氷冷下で1mol/Lボラン/テトラヒドロフラン溶液40 mLを滴下した。反応終了後反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン:酢酸エチル=1:1流出分を濃縮して(4-(ジメチルアミノ)プチロニトリルーN1)

20 トリヒドロボロン2.8gを得た。

N, Nージメチルー2, 3ージメチルベンズアミド3.9gと(4ー(ジメチルアミノ)ブチロニトリルーN1)トリヒドロボロンを用いて実施例82と同様に反応を行い(3ー(3ー(ジメチルアミノ)プロピル)ー5ーメチルー2Hーイソキノリンー1ーオンーN1)トリヒドロボロン2.0gを得た。(3ー(3ー(ジメチルアミノ)プロピル)ー5ーメチルー2Hーイソキノリンー1ーオンーN1)トリヒドロボロン2.0gをアセトン20mLに溶解し、室温で濃塩酸1mLを加えた。反応終了後溶媒を濃縮して得られた残渣にトルエンを加えて水で抽出した。水層に炭酸カリウムを加えて塩基件

とし、クロロホルムで抽出後硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(NHシリカゲル、富士シリシア化学)にて精製し、クロロホルム流出分を濃縮して得られた残渣にジイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶を濾取し、3-(3-(ジ メチルアミノ)プロピル)-5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン1.5gを得た。融点105-106℃. ¹H-NMR (CDC1₃) δ:1.79-1.89(2H, m), 2.34(6H, s), 2.39(2H, t, J=6Hz), 2.49(3H, s), 2.69(2H, t, J=6Hz), 6.34(1H, s), 7.31(1H, t, J=8Hz), 7.42(1H, d d, J=1Hz, 7Hz), 8.23(1H, d, J=8Hz), 11.37(1H, brs).

実施例91

2, 3-ジメチル安息香酸および3-シアノ-1-アザビシクロ[2.2.2] オクタンを用いて実施例81と同様の方法で反応を行い、3-(1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3-イル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オンを得る。

実施例92

- 2,3-ジメチル安息香酸および3-シアノメチル-1-アザビシクロ[2.
 - 2. 2] オクタンを用いて実施例81と同様の方法で反応を行い、3-((1
- 20 -アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3-イル) メチル) -5-メチル -2H-イソキノリン-1-オンを得る。

実施例93

N, N-ジメチル-2, 3-ジメチルベンズアミド7.6gと4-シアノー $1-t-プトキシカルボニルピペリジン9.0gを用いて実施例82と同様 に反応を行い3-(1-t-プトキシカルボニルピペリジン-4-イル)-5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン6.4gを得た。<math>^1$ H-NMR(CDC1 $_3$) $\delta:1.50(9H,s),1.62-1.82(2H,m),1.96-2.07(2H,m),2.53(3H,s),2.63-2.95(3$

H, m), 6. 42 (1H, s), 7. 34 (1H, t, J=8Hz), 7. 4 8 (1H, d, J=7Hz), 8. 24 (1H, d, J=8Hz), 11. 3 0 (1H, brs).

- 3-(1-t-プトキシカルボニルピペリジン-4-イル)-5-メチルー 2H-イソキノリン-1-オン9.4gをアセトン100mLに懸濁し、室 温で濃塩酸10mLを加えた。反応終了後、溶媒を濃縮して得られた結晶を アセトンにて洗浄し、3-(ピペリジン-4-イル)-5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン塩酸塩6.5gを得た。¹H-NMR (DMSO-d 6)δ:1.79-1.95(2H, m),2.09-2.17(2H, m),
- 10 2. 48 (3H, s), 2. 73-3. 17 (3H, m), 3. 33-3. 43 (2H, m), 6. 29 (1H, s), 7. 33 (1H, t, J=8H z), 7. 53 (1H, d, J=8Hz), 8. 01 (1H, d, J=8H z), 9. 00 (1H, brs), 9. 24 (1H, brs), 11. 36 (1H, brs). MS (EI): 242 (M+).

15 実施例94

2, 3-iジメチル安息香酸および3-iシアノ-8-iメチル-8-iアザビシクロ $\begin{bmatrix} 3 & 2 & 1 \end{bmatrix}$ オクタンを用いて実施例81と同様の方法で反応を行い、5-iメチル-3-i (8-iメチル-8-iアザビシクロ $\begin{bmatrix} 3 & 2 & 1 \end{bmatrix}$ オクタン-3-iイル) -2H-iイソキノリン-1-iオンを得る。

20 実施例 9 5

25 00MHz, CDCl₃) δ : 10.36 (brs, 1H), 8. 27 (d, J=7.8Hz, 1H), 7.68 (dd, J=6.6Hz, 1.1, 1H), 7.33 (t, J=8.1Hz, 1H),

6.70 (s, 1H), 3.03 (d, J=11.5Hz, 2H), 2.59-2.45 (m, 1H), 2.35 (s, 3H), 2. 20-1.75 (m, 6H). MS (EI): 276 (M+) 実施例 96

5 3-プロモー2-メチル安息香酸および4-シアノー1-メチルピペリジンを用いて実施例81と同様の方法で反応を行い、5-プロモー3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オンを得る。 実施例97

ジイソプロピルアミン 6.2 m 1をテトラヒドロフラン 50 m 1 に溶解し、 10 - 78℃でn-ブチルリチウムのヘキサン溶液 (1.59M, 28ml) を 滴下した。0℃で30分撹拌し、-78℃まで冷却した。反応液に2-ベン ジル安息香酸4.2gのテトラヒドロフラン溶液20mlを滴下し、0℃で 30分撹拌し、-78℃まで冷却した。反応液に1-ベンジルオキシカルボ ニルー4ーシアノピペリジン5、3gのテトラヒドロフラン溶液20m1を 滴下し、-78℃で1昼夜撹拌した。反応終了後、反応液に水を加えて酢酸 エチルで抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を濃縮して得られた残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。クロロホルム:メタノ ール=40:1流出分を濃縮して析出した結晶をジイソプロピルエーテルを 加えて濾取し、3-(1-ベンジルオキシカルボニルピペリジン-4-イル) 20 -4-フェニルー2H-イソキノリン-1-オン2.1gを白色結晶として 得た(融点276-278℃)。3-(1-ベンジルオキシカルボニルピペ リジンー4ーイル)ー4ーフェニルー2Hーイソキノリンー1ーオン2.0 gをクロロホルム10mlに懸濁させ、臭化水素酸の酢酸溶液5mlを滴下 した。反応終了後、溶媒を濃縮して得られた残渣にアセトンを加えて析出し 25 た結晶を濾取し、4ーフェニルー3ー(ピペリジンー4ーイル)ー2Hーイ ソキノリンー1ーオン臭化水素酸塩1.5gを得た。融点>270℃. $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) d:1. 71-1. 75 (2H, m), 2.

05-2.15 (2H, m), 2. 54-2.68 (2H, m), 3. 23 -3. 29 (2H, m), 6. 84 (1H, d, J=8Hz), 7. 26 (2 H, d, J=6Hz), 7. 42-7.58 (5H, m), 8. 20-8. 22 (1H, m), 8. 69 (1H, brS), 11. 09 (1H, brS).

5 実施例98

実施例 9 7 で得られた 4 ーフェニルー 3 ー (ピペリジンー 4 ーイル) ー 2 H ーイソキノリンー 1 ーオン臭化水素酸塩 2.2 gをアセトニトリル 4 0 m 1 に懸濁し、3 7 %ホルムアルデヒド (2.3 m 1)を加えて氷冷下で水素化シアノホウ素ナトリウム (0.0.5 4 g)を加えた。酢酸 0.28 m 1を10 滴下して終夜で反応させた。反応終了後、溶媒を濃縮し、得られた残渣に炭酸カリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を濃縮して析出した結晶に酢酸エチルを加えて濾取し、3 ー (1ーメチルピペリジンー4ーイル)ー4ーフェニルー2 Hーイソキノリンー 1ーオン 1/5 木付加物 0.18 gを得た。融点 258ー260℃/分解.1 15 HーNMR (CDC1₃) d:1.65ー1.82(6 H, m), 2.24(3 H, s), 2.39ー2.44(1 H, m), 2.83ー2.89(2 H, m), 7.02(1 H, d, J=8 Hz), 7.23ー7.26(2 H, m), 7.41ー7.53(5 H, m), 8.43(1 H, d, J=7 Hz), 8.45(1 H, brs).

20 実施例99

N, Nージエチルー2ー (4ーメトキシベンジル) ベンズアミド1. 0gと 4-シアノ-1-メチルピペリジンO.6gを用いて実施例82と同様に反 応を行い、4-(4-メトキシフェニル)-3-(1-メチルピペリジン-4ーイル)-2H-イソキノリン-1-オンO. 4gを得た。融点2O9-2 1 1 °C. ¹H−NMR (400MHz. CDC1₃) (brs, 1 H), 8.41 J = 7.8 Hz, (d; 7.57-7.38(m, 2H), 7.20-6.95(m, 5 H).

3. 88 (s, 3H), 2. 87 (d, J=9.8Hz, 2H), 2. 50-2.40 (m, 1H), 2. 23 (s, 3H), 1. 97-1.75 (m, 4H), 1. 66 (d, J=11.4Hz, 2H).

5 実施例100

N, N-ジエチル-2-(4-クロロベンジル) ベンズアミド1.0gと4 ーシアノー1-メチルピペリジン0.6gを用いて実施例82と同様に反応 を行い、4-(4-クロロフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン0.4gを得た。融点254-25 10 6℃.¹H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ: 8.56 (b rs, 1H), 8.41 (d, J=8.1Hz, 1H), 7.5 7-7.30 (m, 4H), 7.17 (d, J=8.3Hz, 2 H), 6.96 (d, J=8.0Hz, 1H), 2.87 (d, J=6.8Hz, 2H), 2.43-2.30 (m, 1H), 2. 15 23 (s, 3H), 1.90-1.58 (m, 6H).

実施例101

3,5ージプロモー2ーメチル安息香酸および1ーベンジルオキシカルボニルー4ーシアノピペリジンを用いて実施例81と同様の方法で反応を行い、5,7ージプロモー3ー(ピペリジンー4ーイル)-2Hーイソキノリンー1ーオンを得る。

実施例102

20

25

3-メトキシー2-メチル安息香酸および1-ベンジルオキシカルボニルー4-シアノピペリジンを用いて実施例81と同様の方法で反応を行い、5-メトキシー3-(ピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オンを得る。

実施例103

実施例102で得られた5-メトキシ-3-(ピペリジン-4-イル)-2

Hーイソキノリン-1ーオンを用いて実施例19と同様の方法で反応を行い、 5ーヒドロキシ-3-(ピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1 ーオンを得る。

実施例104

5 3-フルオロー2-メチル安息香酸および1-ベンジルオキシカルボニルー 4-シアノピペリジンを用いて実施例81と同様の方法で反応を行い、5-フルオロ-3-(ピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン を得る。

実施例105

10 3ートリフルオロメチルー2ーメチル安息香酸および4ーシアノー1ーメチルピペリジンを用いて実施例81と同様の方法で反応を行い、3ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル)ー5ートリフルオロメチルー2Hーイソキノリンー1ーオンを得る。

実施例106

- N, N-ジエチル-3-フルオロ-2-メチルベンズアミド1.0gと4-シアノ-1-メチルピペリジン0.7gを用いて実施例82と同様に反応を行い、5-フルオロ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0.5gを得た。融点220-22℃.¹H-NMR(400MHz, CDC1₃) δ: 10.24 (brs, 1H),
- 20 8. 12 (d, J=7.8Hz, 1H), 7.40-7.25 (m, 2H), 6.53 (s, 1H), 3.02 (d, J=11.7H z, 2H), 2.57-2.41 (m, 1H), 2.34 (s, 3H), 2.11 (t, J=12.0Hz, 2H), 2.02 (d, J=13.4Hz, 2H), 1.90-1.75 (m, 2H). MS
- 25 (E I): 260 (M+)

実施例107

N, N-ジエチル-3-メトキシ-2-メチルベンズアミド1.0gと4-

シアノー1ーメチルピペリジン0.6gを用いて実施例82と同様に反応を行い、5ーメトキシー3ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル)-2Hーイソキノリン-1ーオン0.2gを得た。融点239-242℃, ¹H-NMR(400MHz, DMSO-d₆) δ: 11.24 (brs, 15 H), 7.68 (d, J=8.1Hz, 1H), 7.33 (t, J=8.1Hz, 1H), 7.18 (d, J=7.8Hz, 1H), 6.44 (s, 1H), 3.89 (s, 3H), 2.85 (d, J=11.5Hz, 2H), 2.43-2.28 (m, 1H), 2.17 (s, 3H), 1.95-1.78 (m, 4H), 1.65 10 -1.50 (m, 2H). MS (EI): 272 (M+)

- 1.50 (m, 2H). MS (EI): 272 (M+ 実施例108

5-メトキシー3-(1-メチルピペリジンー4-イル)-2 H-イソキノリン-1-オン1. 0 g を用いて実施例1 9 と同様に反応を行い、5-ヒドロキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2 H-イソキノリン-

- 15 1-オン0.1gを得た。融点>280/ dec. ¹H-NMR (400 MHz, DMSO-d₆) δ: 11.11, (s, 1H), 10.02 (s, 1H), 7.56 (d, J=8.0Hz, 1H), 7.18 (t, J=7.8Hz, 1H), 7.03 (d, J=6.6Hz, 1H), 6.44 (s, 1H), 2.85 (d, J=6.
- 20 11.4Hz, 2H), 2.45-2.25 (m, 1H), 2.1 7 (s, 3H), 1.99-1.80 (m, 4H), 1.70-1.50 (m, 2H).MS (EI): 258 (M+) 別途合成法

5ーメトキシメチルオキシー3ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル)-2

25 Hーイソキノリンー1ーオン3.0gをメタノール30mLに溶解し、室温で30%塩酸/メタノール3mLを加えた。反応終了後、溶媒を濃縮して析出した結晶を濾取し、5ーヒドロキシー3ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル)-2H-イソキノリン-1ーオン塩酸塩2.9gを得た。融点269

-271%. $^{1}H-NMR$ (400MHz, DMSO- d_{6}) δ : 1 1. 28 (brs, 1H), 10. 23 (brs, 1H), 7. 57 (d, J=8. 1Hz, 1H), 7. 22 (t, J=7. 8 Hz, 1H), 7. 08 (d, J=7. 6Hz, 1H), 6. 4 5 2 (s, 1H), 3. 49 (d, J=11. 7Hz, 2H), 3. 08-2. 91 (m, 2H), 2. 76 (s, 3H), 2. 70 -2. 60 (m, 1H), 2. 16 (d, J=13. 2Hz, 2H), 1. 93-1. 78 (m, 2H). MS (EI): 258 (M+)

10 実施例 1 0 9

3-クロロー2-ペンジル安息香酸および4-シアノー1-メチルピペリジンを用いて実施例97と同様の方法で反応を行い、5-クロロー3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-4-フェニルー2H-イソキノリン-1-オンを得る。

15 実施例 1 1 0

5-クロロー6H-チエノ[2,3-c]ピリジン-7-オン1g、1-メチルピペラジン(2ml)を用いて実施例1と同様の方法で反応を行い5-(4-メチルピペラジン-1-イル)-6H-チエノ[2,3-c]ピリジン-7-オン53mgを得た。¹H-NMR(400MHz,CDCl₃)δ: 2.38(3H,s),2.58-2.63(4H,m),3.23-3.30(4H,m),5.95(1H,s),7.08(1H,d,J=5Hz),7.62(1H,d,J=5Hz),11.35(1H,brS).

実施例111

5-クロロー6Hーチエノ[2, 3-c] ピリジン-7-オン, 4-ジメチ
 25 ルアミノピペリジン2mlを用いて実施例1と同様の方法で反応を行い5-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル)-6H-チエノ[2, 3-c] ピリジン-7-オンを得る。

実施例112

6-クロロー5 Hーチエノ [3, 2-c] ピリジンー4-オン1 g、1-メチルピペラジン(5 m 1)を用いて実施例1 と同様の方法で反応を行い6-(4-メチルピペラジン-1-イル)-5 H-チエノ [3, 2-c] ピリジ

5 ン-4-オン35mgを得た。¹H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ: 2.39 (3H, s), 2.55-2.70 (4H, m), 3.20-3.3 0 (4H, m), 6.02 (1H, s), 7.03 (1H, d, J=5Hz), 7.45 (1H, d, J=5Hz), 11.35 (1H, brS).

実施例113

10 6-クロロー5Hーチエノ[3,2-c]ピリジン-4-オン、4ージメチルアミノピペリジン(2ml)を用いて実施例1と同様の方法で反応を行い6-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル)-5Hーチエノ[3,2-c]ピリジン-4-オンを得る。

実施例114

- 15 3-クロロー2Hーベンズ [f] イソキノリンー1ーオン1g、4ーメチルピペラジン(5m1)を用いて実施例1と同様の方法で反応を行い3ー(4ーメチルピペラジンー1ーイル)ー2Hーベンズ [f] イソキノリンー1ーオン0.21gを得た。融点253-254℃/分解. ¹H-NMR(400MHz, CDC1₃) δ:2.36(3H, s),2.71-2.72(4H,
- 20 brS), 3. 46-3. 47 (4H, brS), 6. 55 (1H, s), 7. 58-7. 66 (3H, m), 7. 88 (1H, d, J=8Hz), 8. 22 (1H, d, J=8Hz), 8. 39 (1H, d, J=8Hz).

実施例115

3-クロロー2H-ベンズ [f] イソキノリン-1-オン1g、4-ジメチ 25 ルアミノピペリジン (5 m l) を用いて実施例1と同様の方法で反応を行い 3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル) -2H-ベンズ [f] イ ソキノリン-1-オン77mgを得た。融点232-233℃/分解. ¹H-NMR (400MHz, CDC1_s) δ:1.83-1.89 (2H, m),

2. 05-2. 08 (2H, m), 2. 39-2. 41 (7H, m), 2. 9 3-2. 99 (2H, m), 3. 98-4. 00 (2H, m), 6. 55 (1 H, s), 7. 57-7. 65 (3H, m), 7. 87 (1H, d, J=8Hz), z), 8. 23 (1H, d, J=8Hz), 8. 38 (1H, d, J=8Hz).

5 実施例116

3-クロロー 2 Hーベンズ [h] イソキノリンー 1 - オン1 g 、4 - メチルピペラジン(5 m 1)を用いて実施例 1 と同様の方法で反応を行い3 - (4 - メチルピペラジンー 1 - イル) - 2 H - ベンズ [h] イソキノリンー 1 - オン0. 3 5 g を得た。 1 H - NMR(4 0 0 MH z,CDC 1 $_3$) δ : 2.

10 44 (3H, s), 2. 70-2. 76 (4H, m), 3. 44-3. 50 (4 H, m), 5. 92 (1H, s), 7. 40 (1H, d, J=9Hz), 7. 4 9 (1H, t, J=7Hz), 7. 62 (1H, t, J=8Hz), 7. 81 (1H, d, J=8Hz), 7. 87 (1H, d, J=9Hz), 10. 03 (1H, d, J=8Hz), 12. 22 (1H, brs).

15 実施例117

 $3-\rho$ ロロー 2 Hーベンズ [h] イソキノリンー 1 ーオン 1 g 、4 ージメチルアミノピペリジン(2 m 1)を用いて実施例 1 と同様の方法で反応を行い 3 ー (4 ージメチルアミノピペリジンー 1 ーイル) -2 H ーベンズ [h] イソキノリンー 1 ーオン 0 . 5 6 g を得た。 1 H 1 NMR(4 0 0 MH z ,CD

20 Cl₃) δ: 1. 78-1. 88 (2H, m), 2. 01-2. 06 (2H, m), 2. 34 (6H, s), 2. 34-2. 42 (1H, m), 2. 38-2. 45 (2H, m), 4. 02-4. 06 (2H, m), 5. 91 (1H, s), 7. 38 (1H, d, J=9Hz), 7. 47 (1H, t, J=7Hz), 7. 64 (1H, t, J=7Hz), 7. 79 (1H, d, J=7Hz), 7. 8.

25 5 (1H, d, J=9Hz), 10.06 (1H, d, J=8Hz), 12.04 (1H, brS).

実施例118

7-クロロー6H-1, 6-ナフチリジン-5-オン、1-メチルピペラジ

ンを用いて実施例1と同様の方法で反応を行い7- (4-メチルピペラジン -1-イル)-6H-1, 6-ナフチリジン-5-オンを得る。

実施例119

7-クロロー6H-1,6-ナフチリジン-5-オン、4-ジメチルアミノ ピペリジンを用いて実施例1と同様の方法で反応を行い7-(4-ジメチル アミノピペリジン-1-イル)-6H-1,6-ナフチリジン-5-オンを 得る。

実施例120

2ーアミノー3ーメチルベンズアミド6.0g、トリエチルアミン11.2 m1をジメチルホルムアミド60m1に溶解し、氷冷下で1ー(ベンジルオキシカルボニル)ピペリジンー4ーイルカルボニルクロリド16.9gを加えた。2時間室温で攪拌し、水およびクロロホルムを加えて析出した結晶を適取して化合物2ー((1ー(ベンジルオキシカルボニル)ピペリジンー4ーイル)カルボニル)アミノー3ーメチルベンズアミドを6.8g得た。適液を力した結晶をクロロホルムで抽出し、硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を濃縮して析出した結晶をクロロホルムで適取し、さらに2.2gを得た。適液を濃縮、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、2.0g、あわせて11gを得た。

この化合物をピリジン28mlと水28mlの混合溶媒に懸濁させ、2N水 酸化ナトリウム水2.8mlを加えて室温で4日間攪拌した。反応終了後、 析出した結晶を濾取し、水で洗浄して2-(1-(ベンジルオキシカルボニル)ピペリジン-4-イル)-8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン8.7gを得た。

この化合物 8.7 g を臭化水素酸の酢酸溶液に溶解させ、終夜で攪拌した。 25 反応終了後、析出した結晶を濾取し、臭化水素酸塩を得た。この結晶をアルカライズし、エタノールで再結晶を行い、8-メチル-2-(ピペリジン-4-イル)-3H-キナゾリン-4-オン5gを得た。1H-NMR(400

MHz, DMSO-d₆) d:1.62-1.83 (4H, m), 2.42-2.56 (4H, m), 2.51 (3H, S), 2.60-2.68 (1H, m), 2.95-3.05 (2H, m), 3.32 (1H, brS), 7.31 (1H, t, J=8Hz), 7.62 (1H, d, J=8Hz), 7.90 (15 H, d, J=8Hz).

実施例121

実施例120で得られた2-(ピペリジン-4-イル)-8-メチル-3H ーキナゾリン-4-オン0.9gを用いて実施例82と同様の方法で反応を 行い、2-(1-メチルピペリジン-4-イル)-8-メチル-3H-キナ リリン-4-オン0.42gを得た。¹H-NMR(400MHz, CDC1 ₃)δ:2.00-2.15(6H, m),2.33(3H, S),2.55 -2.64(1H, m),2.58(3H, s),2.96-3.04(2 H, m),7.32(1H, t, J=8Hz),7.58(1H, d, J=7Hz),8.09(1H, d, J=8Hz),10.81(1H, brS).

15 実施例123

ルボニル)ピペリジン-4-イルカルボニルクロリド6.2gを用いて実施例120および実施例82と同様の方法で反応を行い、8-メトキシ-2-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3H-キナゾリン-4-オン0.2
20 2gを得た。¹H-NMR(400MHz,DMSO-d₆)d:1.78-1.92(6H, m),2.18(3H, s),2.47-2.52(1H, m),2.80-2.88(2H, m),3.89(3H, s),7.31(1H, t, J=8Hz),7.38(1H, d, J=8Hz),7.63(1H, d, J=7Hz),12.14(1H, brS).

2-アミノー3-メトキシベンズアミド2.0gと1-(ベンジルオキシカ

25 実施例124

実施例123で得られた8-メトキシー2-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3H-キナゾリン-4-オンを用いて実施例19と同様の方法で反

応を行い、8-ビドロキシー2-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3H-キナゾリン-4-オンを得る。

実施例125

2-アミノー3-フルオロベンズアミドと1-(ベンジルオキシカルボニル)

5 ピペリジンー4ーイルカルボニルクロリドを用いて実施例120および実施例82と同様の方法で反応を行い、8ーフルオロー2ー(1ーメチルピペリジン-4-イル)-3H-キナゾリン-4-オンを得る。

実施例126

2-アミノー3-クロロベンズアミドと1-(ベンジルオキシカルボニル)

10 ピペリジンー4ーイルカルボニルクロリドを用いて実施例120および実施 例82と同様の方法で反応を行い、8ークロロー2ー(1ーメチルピペリジ ン-4-イル)-3H-キナゾリン-4-オンを得る。

実施例127

2-アミノー3-プロモベンズアミドと1-(ベンジルオキシカルボニル)

15 ピペリジンー4ーイルカルボニルクロリドを用いて実施例120および実施例82と同様の方法で反応を行い、8ープロモー2ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル)-3Hーキナソリンー4ーオンを得る。

実施例128

2-アミノー3-メトキシベンズアミドと4-ジメチルアミノシクロヘキサ 20 ンカルボニルクロリドを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い、8 -メトキシー2-(4-ジメチルアミノシクロヘキサン-1-イル)-3H -キナゾリン-4-オンを得る。

実施例129

実施例128で得られた8-メトキシ-2- (4-ジメチルアミノシクロへ 25 キサン-1-イル)-3H-キナゾリン-4-オンを用いて実施例19と同 様の方法で反応を行い、8-ヒドロキシ-2- (4-ジメチルアミノシクロ

ヘキサン-1-イル)-3H-キナゾリン-4-オンを得る。

実施例130

2-アミノ-3-フルオロベンズアミドと4-ジメチルアミノシクロヘキサンカルボニルクロリドを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い、8

5 ーフルオロー2ー (4ージメチルアミノシクロヘキサンー1ーイル) - 3 H ーキナゾリンー4ーオンを得る。

実施例131

2-アミノー3-クロロベンズアミドと4-ジメチルアミノシクロヘキサンカルボニルクロリドを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い、8-

10 クロロー2-(4-ジメチルアミノシクロヘキサン-1-イル)-3H-キ ナゾリン-4-オンを得る。

実施例132

2-アミノー3-プロモベンズアミドと4-ジメチルアミノシクロヘキサンカルボニルクロリドを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い、8-

15 プロモー2ー(4ージメチルアミノシクロヘキサンー1ーイル) -3H-キ ナゾリン-4ーオンを得る。

実施例133

2-アミノベンズアミドと (1-アザビシクロ [2.2.2] オクタン-3 ーイル) カルボニルクロリドを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い、2-(1-アザビシクロ [2.2.2] オクタン-3-イル) -3H-キナゾリン-4-オンを得る。

実施例134

3Hーキナゾリンー4ーオンを得る。

2-アミノベンズアミドと(1-アザビシクロ [2. 2. 2] オクタン-3 -イル)アセチルクロリドを用いて実施例120 と同様の方法で反応を行い、2-((1-アザビシクロ [2. 2. 2] オクタン-3-イル)メチル)-

実施例135

2-アミノベンズアミドと(8-メチル-8-アザビシクロ[3.2.1] オクタン-3-イル)カルボニルクロリドを用いて実施例120と同様の方 法で反応を行い、2-(8-メチル-8-アザビシクロ[3.2.1]オク 5 タン-3-イル)-3H-キナゾリン-4-オンを得る。

実施例136

2-アミノベンズアミドと4-ジメチルアミノシクロヘキサンカルボニルクロリドを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い、2-(4-ジメチルアミノシクロヘキサン-1-イル)-3H-キナゾリン-4-オンを得る。

10 実施例137

2-アミノー3-メチルベンズアミドと4-ジメチルアミノシクロへキサンカルボニルクロリドを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い、8-メチルー2-(4-ジメチルアミノシクロへキサン-1-イル)-3H-キナゾリン-4-オン4.6mgを得た。融点181-183℃/分解.¹H-

NMR (400MHz, CDCl₃) δ:1.83-1.85 (6H, m),
2.05-2.35 (10Hz, m), 2.61 (3H, s), 2.942.96 (1H, m), 7.34 (1H, t, J=8Hz), 7.60 (1H, d, J=8Hz), 8.11 (1H, d, J=8Hz).

実施例138

- 20 2-アミノ-3-メチルベンズアミドと(1-アザビシクロ [2.2.2] オクタン-3-イル)カルボニルクロリドを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い、2-(1-アザビシクロ [2.2.2] オクタン-3-イル)-8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン17.7mgを得た。融点230-231℃/分解.1H-NMR(400MHz, CDC13)δ:1.
- 25 12-1. 14 (1H, m), 1. 76-1. 92 (4H, m), 2. 29 -2. 32 (1H, m), 2. 65 (3H, S), 2. 94-2. 96 (1

H, m), 3. 05-3. 09 (3H, m), 3. 24-3. 26 (2H, m), 4. 02-4. 04 (1H, m), 7. 37 (1H, t, J=8Hz), 7. 64 (1H, d, J=8Hz), 8. 11 (1H, d, J=8Hz). 実施例139

- 5 2-アミノー3ーメチルベンズアミドと(1-アザビシクロ[2.2.2] オクタンー3ーイル)アセチルクロリドを用いて実施例120と同様の方法 で反応を行い、2-((1-アザビシクロ[2.2.2]オクタンー3ーイル)メチル)-8-メチルー3H-キナゾリンー4-オン27mgを得た。 融点187-188℃/分解. ¹H-NMR(400MHz, CDC1₈)δ:
- 10 1.65-2.10(5H, m), 2.56-2.59(5H, m), 2.80-2.85(1H, m), 3.00-3.14(5H, m), 3.35-3.41(2H, m), 7.29-7.33(1H, t, J=8Hz), 7.57(1H, d, J=8Hz), 8.03(1H, d, J=8Hz). 实施例140
- 15 2-アミノベンズアミドと3-ジメチルアミノプロピオニルクロリドを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い、2-(2-(ジメチルアミノ)エチル)-3H-キナゾリン-4-オンを得る。 実施例141

2-アミノベンズアミドと4-ジメチルアミノブチリルクロリドを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い、2-(3-(ジスチルアミノ)プロ

施例120と同様の方法で反応を行い、2-(3-(ジメチルアミノ)プロピル)-3H-キナゾリン-4-オンを得る。

実施例142

2-アミノベンズアミドと6-ジメチルアミノヘキサン酸クロリドを用いて 実施例120と同様の方法で反応を行い、2-(5-(ジメチルアミノ)ペ

25 ンチル)-3Hーキナゾリンー4ーオンを得る。

実施例143

2-アミノ-3-メチルベンズアミドと(8-メチル-8-アザビシクロ[3.2.1] オクタン-3-イル) カルボニルクロリドを用いて実施例<math>120と同様の方法で反応を行い、8-メチル-2-(8-メチル-8-アザビシクロ[3.2.1] オクタン-3-イル) -3H-キナゾリン-4-オンを得

実施例144

5 る。

2-アミノー3-メチルベンズアミド3.24gと3-(ジメチルアミノ) プロパン酸塩酸塩3.38gを用いて実施例120と同様の方法で反応を行 い8-メチルー2-[2-(ジメチルアミノ)エチル]-3H-キナゾリン

10 -4-オンを936mg (50%) 得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) d:2.18 (6H, s), 2.69-3.2

0 (7H, m), 7.32 (1H, t, J=7.7Hz), 7.62 (1H, d, J=7.3Hz), 7.89 (1H, d, J=8.1Hz).
実施例145

 2-アミノー3-メチルベンズアミド3.24gと4-(ジメチルアミノ) ブタン酸塩酸塩3.69gを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い 8-メチルー2-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]-3H-キナゾリン -4-オンを177mg(3%)得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) d:1. 91-1. 97 (2H, m), 2. 4 20 0 (6H, s), 2. 49-2. 53 (2H, m), 2. 59 (3H, s), 2. 88-2. 91 (2H, m), 7. 26-7. 73 (1H, m), 7. 55 (1 H, d, J=7. 3Hz), 8. 10 (1H, d, J=8. 0Hz). 実施例146

2-アミノー3-メチルベンズアミド3.26gと6-(ジメチルアミノ)

25 ヘキサン酸塩酸塩2.49gを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い8-メチルー2-[5-(ジメチルアミノ)ペンチル]-3H-キナゾリン-4-オンを622mg(14%)得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) d:1. 44-1. 49 (4H, m), 1. 8

0-1.88 (2H, m), 2. 24 (6H, s), 2. 31-2.34 (2H, m), 2. 67 (3H, s), 2. 66-2.71 (2H, m), 7. 26 -7. 29 (1H, m), 7. 54 (1H, d, J=7.3Hz), 8. 06 (1H, d, J=7.3Hz).

5 実施例147

2ーメチル安息香酸1.8gおよび1ーシアノー4ー(ジメチルアミノ)シ クロヘキサン2.0gを用いて実施例81と同様の方法で反応を行い、3ー (4ー(ジメチルアミノ)シクロヘキサンー1ーイル)ー2Hーイソキノリ ンー1ーオン0.39gを得た。融点256-258℃.¹HーNMR(CD 10 Cl₃)δ:1.40-1.46(2H,m),1.55-1.65(2H,m),2.07-2.14(4H,m),2.25-2.35(1H,m), 2.35(6H,s),2.42-2.51(1H,m),6.32(1H,s),7.43(1H,t,J=7Hz),7.49(1H,d,J=8Hz),7.62(1H,t,J=7Hz),8.37(1H,t,d,J=

8 Hz), 10. 31-10.80 (1H, m).

実施例148

2-メチル安息香酸 1.8 g および 4-(4-メチルピペラジン-1-イル) ブチロニトリル 2.2 g を用いて実施例 8.1 と同様の方法で反応を行い、3-(3-(4-メチルピペラジン-1-イル) プロピル) -2H-イソキノ 20 リン-1-オン 0.0 2.7 g を得た。融点 1.2 0-1 2.2 ℃. 1H-NMR (CDC13) δ:1.83-1.88(2H,m),2.37(3H,s),2.42-2.66(12H,m),6.22(1H,s),7.36-7.43(2H,m),7.55-7.59(1H,m),8.33(1H,d,J=8Hz),11.35(1H,brS)

25 実施例151

3-クロロー 2 H - イソキノリンー 1 - オン 1 0 g 、 (R) - 3 - ヒドロキシメチルー 1 - メチルピペラジン 2 0 g を用いて実施例 1 と同様に反応さ

せ、(R)-3-(2-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン0.3gを得た。融点172-174℃、1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 11.35 (brs. 1H), 8. 16 (d, J=8.0Hz, 1H), 7. 54 (t, 7. 37 (d, J = 8.0 Hz, J = 8.0 Hz, 1H),1H), 7. 30-7. 20 (m, 1H), 5. 89 (s, 1H), 4. 10-3.90 (m, 3H), 3.70-3.60(m, 1H). 3.49-3.40 (m, 1 H), 3.27-3.18(m, 1H). 3. 14-2.95 (m, 1H), 2. 75-2.20 (m, 6H)

- 10 実施例152
 - 3-2000-2H-イソキノリン-1-オン1.0g、(S) -3-ヒドロキ シメチルー1ーメチルピペラジン2.0gを用いて実施例1と同様に反応さ せ、(S)-3-(2-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン0.3gを得た。融点169-171℃.1
- 15 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ : 11.41 (brs, (d, 1H), 8.15 J = 8.0 Hz, 1H),7.54 J = 8.0 Hz, 1H),7. 37 (d, J = 8.0 Hz, 1H), 7. 30-7. 20 (m, 1H), 5. 88 (s, 1H). 15-3.91 (m, 3H), 3.70-3.60(m, 1H).
- 3.49-3.40 (m, 1 H), 3.27-3.18(m. 1H), 3.14-2.95 (m, 1H), 2.75-2.20(m, 6 H) 実施例153

3-クロロー5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン1.0gと2-ヒ. ドロキシメチルー1ーメチルピペラジン1.4gを用いて実施例1と同様に

反応を行い、3~(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1-イ 25 ル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン0.3gを得た。融点2 32-234°C, ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) $\delta:2.1$ 3 (1 H, br. s), 2.20-2.35 (1 H, m), 2.24 (3 H, m)

s), 2. 38 (3H, s), 2. 58 (1H, t, J=10Hz), 2. 70 -2. 85 (2H, m), 3. 30-3. 70 (4H, m), 4. 63 (1H, t, J=5Hz), 5. 64 (1H, s), 7. 09 (1H, t, J=8Hz), 7. 39 (1H, d, J=8Hz), 7. 87 (1H, d, J=8Hz), 1 1. 17 (1H, s). MS (EI): 287 (M⁺)

実施例154

2-メトキシカルボニルフェニルアセトイミド酸メチル塩酸塩1.0gと2 ーエトキシカルボニルー1-メチルピペラジン0.7gを用いて実施例18 と同様に反応を行い、3-(3-エトキシカルボニル-4-メチルピペラジ ン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン0.5gを得た。融点10 5-109°C. ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ : 1H), 7.99 (d, J=8.1Hz, 11.15 (s, 7. 53 (t. J=8.0Hz1H), 7. 43 (d, J = 7. 8 Hz, 1 H), 7.20 (t, J=7.8 Hz, 1 H), 5. 15 80 (s, 1H), 3.52 (d, J=10.5Hz, 1 H). 4.12 (q, J=7.1Hz, 2H), 3.16 (d, J=5. 1 Hz, 1H), 3.06-2.90 (m, 4H), 2.35-2. 27 (m, 1H), 2.25 (s, 3H), 1.20 (t, = 7.1 Hz3H).

20 実施例155

2-メトキシカルボニルフェニルアセトイミド酸メチル塩酸塩1.0gと2-メチルピペラジン0.6gを用いて実施例18と同様に反応を行い、3-(3-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0.3gを得た。融点164-167℃. ¹H-NMR (400MHz, DM SO-d₆) δ: 11.03 (brs, 1H), 7.98 (d, J=8.0Hz, 1H), 7.51 (t, J=6.8Hz, 1H), 7.41 (d, J=7.8Hz, 1H), 7.17 (t, J=7.1Hz, 1H), 5.72 (s, 1H), 3.48 (d, J=

11. 5 Hz, 2H), 2. 90 (d, J=12.0 Hz, 1H), 2. 80-2.70 (m, 2H), 2. 60-2.40 (m, 2H), 2. 21 (t, J=11.0 Hz, 1H), 0. 99 (d, J=6.4 Hz, 3H).

5 実施例156

2-メトキシカルボニルフェニルアセトイミド酸メチル塩酸塩1.0gと (S) - 2 - (ヒドロキシメチル) - 1 - メチルピペラジン 0.7 gを用いて実施例18と同様に反応を行い、(S) -3-(3-ヒドロキシメチルー4 ーメチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オンO.3 g 10 を得た。融点173-174℃. ¹H-NMR (400MHz, DMSO $-d_{6}$) δ : 11.10 (s, 1H), 7.99 (d. J=7. 8 Hz, 1 H), 7.52 (t, J=7.1 Hz, 1 H), 7.42 (d, J=7.8Hz, 1H), 7.19 (t, J=7.3Hz, 1H), 5.74 (s, 1H), 4.57 (brs, H). 3.67-3.49 (m, 3H), 3.45-3.282H), 2.77-2.15 (m, 2H), 2.56 (t, I =10.5Hz, 1H), 2.24 (s, 3H), 2.12 1 H) s,

別途合成法

3ークロロー2Hーイソキノリンー1ーオン4.0gと(S)ー2ーヒドロキシメチルピペラジン5.5gを用いて実施例1と同様に反応を行い(S)ー3ー(3ーヒドロキシメチルピペラジンー1ーイル)ー2Hーイソキノリンー1ーオン4.5gを得た。(S)ー3ー(3ーヒドロキシメチルピペラジンー1ーオン4.5gをアセトニトリル25の加上および37%ホルマリン水溶液8.2mLに溶解し、氷冷下で水素化シアノホウ素ナトリウム3.4gおよび酢酸0.85mLを加えた。反応終了後反応液を濃縮して得られた残渣に炭酸カリウム水溶液を加えてクロロホルムで抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮後シリカゲル

カラムクロマトグラフィーにて精製した。クロロホルム:メタノール=4: 1流出分を濃縮して析出した結晶をジイソプロピルエーテルにて洗浄し、 (S)-3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン3.3gを得た。

- 5 実施例157
 - 2-メトキシカルボニルフェニルアセトイミド酸メチル塩酸塩 1.0gと (R)-2-(ヒドロキシメチル)-1-メチルピペラジン0.7gを用いて実施例 1.8と同様に反応を行い、(R)-3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0.4g
- 10 を得た。融点 171-173 °C. 1 H-NMR (400MHz, DMSO $-d_6$) δ: 11.10 (s, 1H), 7.99 (d, J=7.8Hz, 1H), 7.52 (t, J=7.5Hz, 1H), 7.43 (d, J=7.8Hz, 1H), 7.19 (t, J=7.8Hz, 1H), 5.74 (s, 1H), 4.57 (brs, 1
- 15 H), 3.67-3.49 (m, 3H), 3.45-3.28 (m, 2H), 2.77-2.15 (m, 2H), 2.56 (t, J= 10.5Hz, 1H), 2.25 (s, 3H), 2.12 (br s, 1H)

実施例158

20 3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン2.0gをメタノール20mLに溶解し、10%パラジウムー炭素1.0gの存在下40気圧、70℃で水素添加を行った。反応終了後、反応液をろ過し、濾液を濃縮してシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製した。クロロホルム:メタノール=10:1流出分を濃縮して得られた残渣にイソプロピルエーテルを加えて析出した結晶をろ取し、3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3,4-ジヒドロ-2H-イソキノリン-1-オン0.1gを得た。融点139-141℃.¹H-NMR (400MHz, CDC13) δ:8.08 (d, J=7.6Hz, 1H),7.48

(t, J=7.3Hz, 1H), 7.38 (t, J=7.6Hz, 1H), 7.23 (d, J=7.3Hz, 1H), 6.32 (b r s, 1H), 3.52 (b r s, 1H), 3.15-2.90 (m, 4H), 2.30 (s, 3H), 2.16 (b r s, 1H), 2.

5 00-1.70 (m, 4H), 1.58-1.30 (m, 2H). 実施例159

2-アミノー3ーメチルベンズアミド3. 24gと3-(ジエチルアミノ) プロパン酸塩酸塩4.00gを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い8-メチルー2-[2-(ジエチルアミノ)エチル]-3H-キナゾリン

10 -4-オンを82mg (8%) 得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) d:1. 13 (6H, m), 2. 60 (3H, s), 2. 65-2. 71 (4H, m), 2. 81-2. 87 (4H, m), 7. 24-7. 29 (1H, m), 7. 53 (1H, d, J=7. 3Hz), 8. 08 (1H, d, J=8. 0Hz), 12. 58 (1H, m).

15 実施例 1 6 2

2-メトキシカルボニルフェニルアセトイミド酸メチル塩酸塩 1.0 g ≥ 2 , 6-ジメチルピペラジン 0.6 g を用いて実施例 1.8 と同様に反応を行い、 3-(3, 5-ジメチルピペラジン-1-イル) -2 H-イソキノリン-1 -オン 0.3 g を得た。融点 208-210 \mathbb{C} . 1 H-NMR (400 MH

20 z, DMSO-d₆) δ: 10.98 (brs, 1H), 7. 97 (d, J=7.8Hz, 1H), 7.50 (t, J=7.1 Hz, 1H), 7.41 (d, J=8.1Hz, 1H), 7.1 6 (t, J=7.1Hz, 1H), 5.72 (s, 1H), 3. 51 (d, J=10.5Hz, 2H). 3.40-3.25 (m, 25 1H), 2.90-2.78 (m, 2H), 2.15 (t, J=11.0Hz, 2H), 0.99 (d, J=6.4Hz, 6H). 実施例163

N, N-ジエチル-2- (4-メチルベンジル) ベンズアミド1. 0gと4

ーシアノー1ーメチルピペリジン0.6gを用いて実施例82と同様に反応を行い、4ー(4ーメチルフェニル)-3ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル)-2Hーイソキノリンー1ーオン0.3gを得た。融点244-246℃.1H-NMR(400MHz、CDC1₃) δ: 8.49(b5rs, 1H), 8.40(d, J=8.0Hz, 1H), 7.47(t, J=6.6Hz, 1H), 7.40(t, J=8.3Hz, 1H), 7.26(d, J=7.6Hz, 2H), 7.09(d, J=8.0Hz, 2H), 7.09(d, J=8.0Hz, 2H), 7.02(d, J=7.6Hz, 1H), 2.86(d, J=5.6Hz, 2H), 2.50-2.038(m, 1H), 2.44(s, 3H), 2.22(s, 3H), 1.90-1.60(m, 6H).

実施例164

N, Nージエチルー2-(4-フルオロベンジル) ベンズアミド1.0gと 4ーシアノー1ーメチルピペリジン0.6gを用いて実施例82と同様に反 応を行い、4-(4ーフルオロフェニル) -3-(1ーメチルピペリジンー4ーイル) -2Hーイソキノリンー1ーオン0.4gを得た。融点269-271℃. ¹HーNMR (400MHz, CDC1₃) δ: 8.5 3 (brs, 1H), 8.41 (q, J=6.8Hz, 1H), 7.55-7.44 (m, 1H), 7.43-7.38 (m, 1H), 7.24-7.10 (m, 4H), 6.97 (d, J=7.6Hz, 1H), 2.87 (d, J=8.8Hz, 2H), 2.44-2.30 (m, 1H), 2.22 (s, 3H), 1.90-1.60 (m, 6H).

実施例165

25 2-アミノー3ーメチルベンズアミド3.38gと3ーピペリジノプロパン酸塩酸塩4.26gを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い8-メチルー2-(2-ピペリジノエチル)-3H-キナゾリン-4-オンを1.04g(55%)得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) d:1. 51 (2H, m), 1. 68-1. 7 4 (4H, m), 2. 56 (7H, m), 2. 72-2. 77 (2H, m), 2. 81-2. 86 (2H, m), 7. 23-7. 29 (1H, m), 7. 52 (1 H, d, J=7. 1Hz), 8. 89 (1H, d, J=7. 8Hz).

- 5 実施例166
 - 2-アミノ-3-メチルベンズアミド3. 24gと3-(モルホリン-4-イル)プロパン酸塩酸塩3. 19gを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い8-メチル-2-[2-(モルホリン-4-イル)エチル]-3H-キナゾリン-4-オンを518mg(22%)得た。
- 10 ${}^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) d: 2. 56-2. 58 (4H, m), 2. 6 4 (3H, s), 2. 83-2. 85 (2H, m), 2. 89-2. 92 (2 H, m), 3. 66-3. 85 (4H, m), 7. 31 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 57 (1H, d, J=7. 3Hz), 8. 11 (1H, d, J=7. 8Hz), 12. 02 (1H, m).
- 15 実施例167
 - N, N-ジェチル-2-(2-メトキシベンジル) ベンズアミド1. 0 g と 4-シアノ-1-メチルピペリジン0. 6 g を用いて実施例 8 2 と同様に反応を行い、4-(2-メトキシフェニル)-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2 Hーイソキノリン-1-オン0. 2 g を得た。融点 1 5 3 -
- 20 155° C. ¹H-NMR $(400\text{MHz}, \text{CDC1}_3)$ $\delta: 8.4$ 4 (brs, 1H), 8.39 (d, J=7.8Hz, 1H),7.50-7.32 (m, 3H), 7.11 (d, J=5.6, 1H), 7.09-6.98 (m, 2H), 6.94 (d, J=8.0Hz, 1H), 3.68 (s, 3H), 2.92-2.80 (m, 1)
- 25 2 H), 2.40-2.26 (m, 1 H), 2.21 (s, 3 H), 1.82-1.50 (m, 6 H).

実施例168

N, N-ジエチルー2- (3-メチルベンジル) ベンズアミド1. 0gと4

ーシアノー1ーメチルピペリジン0. 6gを用いて実施例82と同様に反応を行い、4ー(3ーメチルフェニル) -3ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル) -2Hーイソキノリンー1ーオン0. 3gを得た。融点214-216℃. ¹H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ: 8.69 (b rs, 1H), 8.41 (d, J=6.6Hz, 1H), 7.48 (t, J=7.1Hz, 1H), 7.43-7.28 (m, 2H), 7.27-7.10 (m, 1H), 7.08-6.95 (m, 3H), 2.95-2.80 (m, 2H), 2.50-2.38 (m, 1H), 2.40 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 2.1 0-1.60 (m, 6H).

実施例169

N, Nージエチルー2ー(2ーメチルベンジル) ベンズアミド1.0gと4 ーシアノー1ーメチルピペリジン0.6gを用いて実施例82と同様に反応 を行い、4ー(2ーメチルフェニル) -3ー(1ーメチルピペリジンー4ー 15 イル) -2Hーイソキノリンー1ーオン0.3gを得た。融点249-25 1℃. ¹HーNMR (400MHz, CDC1_s) δ: 8.62 (b rs, 1H), 8.42 (d, J=7.1Hz, 1H), 7.5 0-7.20 (m, 5H), 7.09 (d, J=7.1Hz, 1

H), 6.83 (d, J=7.3Hz (1H), 2.90-2.7

20 8 (m, 2H), 2.37-2.24 (m, 1H), 2.21 (s, 3H), 2.01 (s, 3H), 1.90-1.59 (m, 6H). 実施例170

N, N-ジエチル-2-(3-メトキシベンジル) ベンズアミド1.0gと 4-シアノ-1-メチルピペリジン0.6gを用いて実施例82と同様に反 25 応を行い、4-(3-メトキシフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン0.3gを得た。融点181-183℃. ¹H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ: 8.5 5 (brs, 1H), 8.40 (d, J=7.1Hz, 1H),

7. 53-7. 35 (m, 3H), 7. 03 (d, J=8. 0Hz, 1H), 6. 97 (dd, J=5. 9Hz, 2. 4, 1H), 6. 81 (d, J=7. 0Hz, 1H), 6. 76 (d, J=2. 7 Hz, 1H), 3. 82 (s, 3H), 2. 93-2. 80 (m, 5 2H), 2. 50-2. 39 (m, 1H), 2. 23 (s, 3H), 1. 90-1. 60 (m, 6H).

実施例171

N, N-ジェチル-3-メトキシメチルオキシ-2-メチルベンズアミド1. 5 g と 4 ーシアノー1 ーメチルピペリジン1. 2 g を用いて実施例82と同 10 様に反応を行い、5ーメトキシメチルオキシー3ー(1ーメチルピペリジン -4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン1. 2gを得た。融点194 -196°C. ¹H-NMR (400MHz, CDCl_s) δ : 10. 14 (brs, 1H), 8.00-7.95 (m, 1H), 7. 38-7.25 (m, 1H), 6.71 (s, 1H), 5.29 (s, 2H), 3. 50 (s, 3H), 3. 00 (d, J=115 1. 4 Hz, 2 H), 2.53-2.41 (m, 1 H), 2.33(s, 2. 17-1. 95 (m, 4H), 1. 90-1. 3H), 7 5 (m, 2H). MS (EI): 302 (M+)実施例173

20 2-アミノー3-メチルベンズアミド3.38gと6-(ジエチルアミノ) へキサン酸塩酸塩3.24gを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い8-メチルー2-[5-(ジエチルアミノ)ペンチル]-3H-キナゾリン-4-オンを124mg(8%)得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆)d:0.90(6H, m), 1.32-1.4

25 2 (4H, m), 1. 70-1. 78 (2H, m), 2. 30-2. 49 (6 H, m), 2. 58-2. 66 (2H, m), 3. 29 (3H, s), 7. 29 -7. 33 (1H, m), 7. 62 (1H, d, J=7. 3Hz), 7. 90 (1H, d, J=7. 3Hz), 12. 12 (1H, m).

実施例174

2-アミノ-3-メチルペンズアミドと5-(ジエチルアミノ)ペンタン酸塩酸塩を用いて実施例120と同様の方法で反応を行い8-メチル-2-[4-(ジエチルアミノ)プチル]-3H-キナゾリン-4-オンを得る。

5 実施例175

2-アミノ-3-メチルベンズアミド2.98gと5-(ジメチルアミノ)ペンタン酸塩酸塩2.45gを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い8-メチル-2-[4-(ジメチルアミノ)プチル]-3H-キナゾリン-4-オンを<math>2.10g(77%)得た。

- 10 ¹H-NMR (DMSO-d₆) d: 1. 43-1. 47 (2H, m), 1. 6
 8-1. 72 (2H, m), 2. 10 (6H, s), 2. 22-2. 25 (2H, m), 2. 57-2. 61 (2H, m), 3. 40 (3H, s), 7. 27
 -7. 32 (1H, m), 7. 60 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 88
 (1H, d, J=7. 9Hz).
- 15 実施例176

2-アミノ-3-メチルベンズアミド1. 44gと4-(ピロリジン-1-イル) ブタン酸塩酸塩1. 56gを用いて実施例120と同様の方法で反応を行い8-メチル-2-[3-(ピロリジン-1-イル) プロピル]-3H-キナゾリン-4-オンを38mg得た。

20 ¹H-NMR (CDCl₃) d:1. 91-2. 01 (6H, m), 2. 59 (3 H, s), 2. 70-2. 74 (6H, m), 2. 92-2. 95 (2H, m), 7. 27-7. 31 (1H, m), 7. 54 (1H, d, J=7. 1Hz), 8. 08 (1H, d, J=7. 1Hz).

実施例177

N, Nージエチルー2ーメチルニコチンアミド1.0gと4ーシアノー1ーメチルピペリジン0.7gを用いて実施例82と同様に反応を行い、7ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル)ー6H-1,6ーナフチリジンー5ーオン1/10水付加物0.4gを得た。融点>240℃/分解,¹H-NMR(4

 $0.0 \,\mathrm{MHz}$, $\mathrm{DMSO-d_6}$) $\delta:1.60-1.70$ (2H, m), 1.8 5-1.95 (4H, m), 2.17 (3H, s), 2.35-2.50 (1 H, m), 2.86 (1H, d, J=8Hz), 6.40 (1H, s), 7.4 1 (1H, dd, J=8,5Hz), 8.41 (1H, d, J=6Hz), 8.84 (1H, dd, J=5,2Hz), 11.49 (1H, brs). M

実施例178

S (E I) : 243 (M⁺)

N, N-ジエチル-2, 3-ジメチルベンズアミド1.0gと4-シアノー 1-メチルピペリジンO.6gを用いて実施例82と同様に反応を行い、5 10 ーメチルー3ー (1ーメチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン -1-オン0.3gを得た。融点196-198℃.1H-NMR (400 MHz, CDCl_s) δ : 10.24 (brs, 1 H). 22 (d, J=8.1Hz, 1H), 7.45 (d, J=6.8Hz, 1H), 7.31 (t, J=8.0Hz, 1H), 6.42 (s, 1H), 3.04 (d, J=11.5Hz, 2H), 58-2.43(m, 1H), 2.49 (s, 3H), 2.37 3H), 2. 21-2.07 (m, 2H), 2.07-1. 96 (m, 2H), 1.96-1.80 (m, 2H). MS I): 256 (M+)

20 実施例179

N, N-ジエチル-2-エチルペンズアミド1.0gと4-シアノ-1-メ チルピペリジン0.8gを用いて実施例82と同様に反応を行い、4-メチ ル-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0.9gを得た。融点202-204℃.1H-NMR (400MHz, 25 CDC1₃) δ: 8.40 (d, J=7.8Hz, 1H), 8.

2. 27 (s, 3H), 2. 15-2. 01 (m, 2H), 1. 89-1. 70 (m, 4H).

実施例180

N, N-ジエチル-3-(ジメチルアミノ)-2-メチルベンズアミド1.

- 5 0gと4-シアノ-1-メチルピペリジン0.7gを用いて実施例82と同様に反応を行い、5-(ジメチルアミノ)-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0.6gを得た。融点216-218℃. ¹H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ: 10.51 (brs, 1H), 8.04 (d, J=7.8Hz, 1H),
- 10 7.34 (t, J=7.8Hz, 1H), 7.25 (d, J=7.8Hz, 1H), 6.68 (s, 1H), 2.99 (d, J=11.5Hz, 2H), 2.78 (s, 6H), 2.57-2.4
 3 (m, 1H), 2.33 (s, 3H), 2.16-1.99 (m, 4H), 1.88-1.78 (m, 2H).MS (EI): 285 (M

実施例181

3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-1-オキソイソキノリン-5-カルボン酸塩酸塩3.7gおよびトリエチルアミン4.8mLをテトラヒドロフラン60mLに懸濁し、ジフェニルリン酸アジド2.9mLを加20 えて4時間加熱還流した。反応液にメタノール40mLを加えてさらに4時間加熱還流した。反応終了後溶媒を濃縮して得られた残渣に炭酸カリウム水溶液を加えて析出した結晶を濾取し、1,3-ジ(3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-1-オキソイソキノリン-5-イル)ウレア1.0gを得た。融点>280℃.1,3-ジ(3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-1-オキソイソキノリン-5-イル)ウレア1.0gと20%水酸化カリウム水溶液10mLに溶解し、10時間加熱還流した。反応終了後反応液をシリカゲルに吸着させ、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製した。クロロホルム:メタノール:トリエチルアミン=3:1:

0.08流出分を濃縮して析出した結晶を濾取しイソプロパノールで洗浄し て5-アミノー3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノ リン-1-オン0.6gを得た。融点222-224℃.1H-NMR (4 0.0MHz, DMSO-d₆) δ : 10.90 (brs, 1H), 5 7.35 (d, J=7.6Hz, 1H), 7.06 (t, J =7. 8 Hz, 1 H), 6.80 (d, J = 7.6 Hz, 1 H), 6.45 (s, 1H), 5.48 (s, 2H), 2.85 (d, J = 11.2 Hz, 2H), 2.39-2.28 (m, 1 H), 2. 17 (s, 3H), 1. 95-1.78 (m, 4H), 1. 78-1.60 (m, 2H). MS (EI): 257

実施例182

N, N-ジエチル-2- (2-フルオロベンジル) ベンズアミド1. 0gと 4-シアノ-1-メチルピペリジン0.6gを用いて実施例82と同様に反 応を行い、4-(2-フルオロフェニル)-3-(1-メチルピペリジン-15 4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン0. 4gを得た。融点247-249°C. ¹H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 8.7 9 (brs, 1H), 8.43 (d, J=6.6, 1 H), 7. 56-7.35 (m, 3H), 7.30-7.12(m, 3H). 6.96 (d, J=8.0, 1H), 2.95-2.80 (m, 2 H), 2.40-2.28 (m, 1H), 2.23 (s, 3H), 20 1. 90-1. 70 (m, 4H), 1.65 (d, J = 13.92H).

実施例183

N, N-ジエチル-5-クロロ-2-メチルベンズアミド1.0gと4-シ 25 アノー1ーメチルピペリジン0.7gを用いて実施例82と同様に反応を行 い、7-クロロ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキ ノリン-1-オン0.5gを得た。融点253-255℃.1H-NMR (4 0.0MHz, DMSO-d₆) δ : 11.39 (brs, 1H),

8. 03 (s, 1H), 7. 70-7. 60 (m, 2H), 6. 40 (s, 1H), 2. 85 (d, J=11.5, 2H), 2. 41-2. 25 (m, 1H), 2. 17 (s, 3H), 1. 88 (dd, J=11.7, 10.2, 4H), 1. 68-1. 55 (m,

5 2H). MS (EI): 276 (M+)

実施例184

5-ヒドロキシー3-(1-メチルピペリジンー4-イル)-2H-イソキ ノリン-1-オン塩酸塩0.8gを用いて実施例158と同様に反応を行い、 5-ヒドロキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3,4-ジヒ

- 10 ドロー2Hーイソキノリンー1ーオン0.1gを得た。融点216-218℃. 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ : 9.66 (s, 1H), 7.85 (s, 1H), 7.29 (d, J=7.6, 1H), 7.10 (t, J=7.8, 1H), 6.94 (d, J=7.8, 1H), 2.80-2.60 (m, 4H), 2.09 (s,
- 15 3H), 1.76-1.45 (m, 5H), 1.40-1.20 (m, 3H). MS (EI): 260 (M+) 実施例185

N, N-ジェチル-3-メトキシメチルオキシ-2-メチルベンズアミド1. 5 g と 4-(ジメチルアミノ) ブチロニトリル1. 0 g を用いて実施例8 2

- 20 と同様に反応を行い、5-メトキシメチルオキシ-3-(3-ジメチルアミノプロピル)-2H-イソキノリン-1-オン0.4gを得た。融点110-112℃. ¹H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ: 11.55 (brs, 1H), 7.99 (dd, J=4.9, 2.2, 1H), 7.33-7.24 (m; 2H), 6.61 (s, 1H),
- 25 5. 28 (s, 2H), 3. 50 (s, 3H), 2. 67 (t, J=6. 4, 2H), 2. 37 (t, J=6. 1, 2H), 2. 32 (s, 6H), 1. 83-1. 75 (m, 2H). MS (E I): 290 (M+)

実施例186

5-メトキシメチルオキシー3-(3-ジメチルアミノプロピル) -2 H - イソキノリン-1-オン0. 3 g を用いて実施例1 0 8 と同様に反応を行い、5-ヒドロキシ-3-(3-ジメチルアミノプロピル) -2 H -イソキノリ

- 5 ン-1-オン塩酸塩 0.25gを得た。141-143 $^{\circ}$ C. 1 H-NMR (4 00MHz, DMSO-d₆) δ : 11.22 (brs, 1H), 10.78-10.40 (m, 2H), 7.57 (d, J=8.1, 1H), 7.19 (t, J=7.8, 1H), 7.15-7.05 (m, 1H), 6.51 (s, 1H), 3.10-2.92 (m,
- 10 2H), 2.72 (s, 6H), 2.60-2.43 (m, 2H), 2.10-1.90 (m, 2H).MS (EI): 246 (M+) 実施例187

N, N-ジェチル-3-メトキシメチルオキシー2-メチルベンズアミド1. 5 g と 5-(ジメチルアミノ)ペンタンニトリル1.0 g を用いて実施例8 2 と同様に反応を行い、5-メトキシメチルオキシー3-(4-ジメチルア

- ミノブチル) 2H-イソキノリン-1-オン0. 4gを得た。融点109 -111℃. ¹H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ: 10. 71 (brs, 1H), 7.99 (dd, J=3.4, 2.6, 1H), 7.35-7.25 (m, 2H), 6.65 (s, 1H),
- 20 5.29 (s, 2H), 3.51 (s, 3H), 2.61 (t, J=7.3, 2H), 2.35 (t, J=6.8, 2H), 2.25 (s, 6H), 1.83-1.70 (m, 2H), 1.61-1.50 (m, 2H). MS (EI): 304 (M+) 实施例188
- 25 5ーメトキシメチルオキシー3ー(4ージメチルアミノブチル)ー2Hーイソキノリンー1ーオン0.3gを用いて実施例108と同様に反応を行い、5ーヒドロキシー3ー(4ージメチルアミノブチル)ー2Hーイソキノリンー1ーオン塩酸塩0.25gを得た。融点 231-233℃.¹H-NMR

(400MHz, DMSO-d₆) δ: 11.14 (brs, 1 H), 10.01 (brs, 1H), 7.56 (d, J=8.1, 1H), 7.17 (t, J=8.1, 1H), 7.02 (d, J =6.8, 1H), 6.45 (s, 1H), 2.52-2.35 (m, 2H), 2.19 (t, J=7.1, 2H), 2.08 (s, 6 H), 1.60 (t, J=7.6, 2H), 1.40 (t, J =7.3, 2H) MS (EI): 260 (M+) 実施例189

N, N-ジエチル-3-メトキシメチルオキシ-2-メチルベンズアミド1.

- 10 5gと3-(ピペリジン-1-イル)プロピオニトリル1.1gを用いて実施例82と同様に反応を行い、5-メトキシメチルオキシ-3-(2-(ピペリジン-1-イル)エチル)-2H-イソキノリン-1-オン0.5gを得た。5-メトキシメチルオキシ-3-(2-(ピペリジン-1-イル)エチル)-2H-イソキノリン-1-オン0.5gを用いて実施例108と同
- 15 様に反応を行い、5-ヒドロキシ-3-(2-(ピペリジン-1-イル) エチル)-2H-イソキノリン-1-オン0.4gを得た。融点261-263℃. ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ: 11.29 (s, 1H), 10.51 (brs, 1H), 10.41-10.00 (brs, 1H), 7.57 (d, J=7.8, 1H),
- 20 7. 22 (t, J=7.8, 1H), 7.10 (d, J=7.8, 1H), 6.58 (s, 1H), 3.44 (d, J=11.0, 2H), 3.40-3.23 (m, 2H), 3.01 (t, J=8.8, 2H), 2.95-2.80 (m, 2H), 1.85-1.60 (m, 5H), 1.48-1.30 (m, 1H).MS (E
- 25 I): 272 (M+)

実施例190

N, N-ジエチル-2-メチルベンズアミド5.2gと4-シアノピリジン3.4gを用いて実施例82と同様に反応を行い、3-(4-ピリジル)-

2H-7 ンキノリン-1 ーオン塩酸塩 0. 15 水和物 2. 0 gを得た。融点 > 270 $^{\circ}$ $^{$

- 5 97 (2H, d, J = 7 Hz), 11. 90 (1H, brs).
 - 3-(4-ピリジル)-2H-イソキノリン-1-オン塩酸塩を遊離塩基に 戻し、1.8gを得た。この化合物をジメチルホルムアミド40mLに溶解 し、室温でヨウ化メチル0.48mLを加えた。反応終了後溶媒を濃縮して 得られた残渣をメタノール40mLに溶解し、氷冷下で水素化ホウ素ナトリ
- 10 ウム0.85gを加えた。反応終了後溶媒を濃縮して残渣に炭酸カリウム水溶液を加えてクロロホルムで抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製した。クロロホルム:メタノール=5:1流出分を濃縮して析出した結晶を濾取し、
 - 3-(1-メチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4-イル)-
- 15 2H-イソキノリン-1-オン0.96gを得た。融点222-223℃. ¹
 H-NMR (CDC1_s) δ: 2.42 (3H, s), 2.55-2.
 59 (2H, m), 2.66-2.69 (2H, m), 3.16-3.2
 0 (2H, m), 6.30 (1H, s), 6.46 (1H, s), 7.4
 1-7.45 (1H, m), 7.50 (1H, d, J=8Hz), 7.5
- 20 9-7.63 (1H, m), 8.33 (1H, d, J=8Hz), 9.3 7 (1H, brs).

実施例191

N, N-ジェチルー2-メチルベンズアミド1.9gと1-ベンジルー3-シアノピペリジン1.8gを用いて実施例82と同様に反応を行い、<math>3-(1)

25 ーベンジルピペリジン-3-イル) -2H-イソキノリン-1-オン1.6
4gを得た。融点176-178℃

実施例192

3- (1-ベンジルピペリジン-3-イル) -2H-イソキノリン-1-オ

ン1.5gを塩化メチレン15mLに溶解し、氷冷下でクロロ炭酸1ークロ ロエチル0.68mLを加えて2時間室温で攪拌した。溶媒を濃縮して残渣 をメタノールに溶解し、10分間加熱還流した。溶媒を濃縮して残渣にヘキ サンを加えて希塩酸で抽出した。水層に炭酸カリウム水溶液を加えて塩基性 とし、クロロホルムで抽出した。溶媒を濃縮して得られた残渣をアセトニト リル20mLおよび37%ボルマリン水溶液1.4mLに溶解し、氷冷下で 水素化シアノホウ素ナトリウム 0.33 g および酢酸 0.18 m L を加えた。 反応終了後反応液を濃縮して得られた残渣に炭酸カリウム水溶液を加えてク ロロホルムで抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮後シリカ 10 ゲルカラムクロマトグラフィーにて精製した。クロロホルム:メタノール= 4:1流出分を濃縮して析出した結晶をジイソプロピルエーテルにて洗浄し、 3- (1-メチルピペリジン-3-イル) -2H-イソキノリン-1-オン 0.18gを得た。融点155-156℃. ¹H-NMR (CDC1。) 1. 52-1. 78 (5H, m), 2. 18-2. 25 (1H, m), 31 (3H, s), 2. 45-2. 55 (1H, s), 2. 65-2. 8. 6 (2H, m), 6.23 (1H, s), 7.36-7.44 (2H, m),7. 55-7. 60 (1H, m), 8. 35 (1H, d, J=8Hz), 1. 40 (1H, brs). 実施例193

20 N, N-ジエチル-2-メチルベンズアミド1. 7gと1-メチル-5-シアノ-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン1. 8gを用いて実施例82と同様に反応を行い、3-(1-メチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-5-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0. 1gを得た。融点214-216℃. ¹H-NMR(CDCl₃) δ: 2.39-2.47
25 (2H, m), 2.47(3H, s), 2.57-2.64(2H, m), 3.27-3.29(2H, m), 6.32-6.34(1H, m), 6.38(1H, s), 7.40-7.45(1H, m), 7.49(1H, d, J=8Hz), 7.59-7.63(1H, m), 8.33(1H,

d, J=8Hz), 9.04 (1H, brs). 実施例194

3-クロロー2H-イソキノリンー1-オン1.0gと2-ヒドロキシメチルピペラジン1.5gを用いて実施例1と同様に反応を行い、3-(3-ヒ5ドロキシメチルピペラジンー1-イル)-2H-イソキノリンー1-オン0.8gを得た。融点 >120℃/分解, ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆)δ:2.32(1H, t, J=10Hz), 2.50-2.65(1H, m), 2.70-2.80(2H, m), 2.93(1H, d, J=12Hz), 3.30-3.45(4H, m), 3.49(1H, d, J=11H2), 4.65(1H, t, J=5Hz), 5.72(1H, s), 7.18(1H, t, J=8Hz), 7.42(1H, d, J=8Hz), 7.51(1H, t, J=8Hz), 7.98(1H, d, J=8Hz), 11.10(1H, br.s). MS(EI):259(M+)

実施例195

- 15 3ークロロー2Hーイソキノリンー1ーオン1.0gと1ーエチルー2ーヒドロキシメチルピペラジン1.5gを用いて実施例1と同様に反応を行い、3ー(4ーエチルー3ーヒドロキシメチルピペラジンー1ーイル)ー2Hーイソキノリンー1ーオン0.6gを得た。 1 HーNMR(400MHz, DMSO-d₆)δ:0.96(3H, t, J=7Hz),2.30-2.50(3 H, m),2.65-2.90(2H, m),3.25-3.65(6H, m),
 - 4. 55 (1H, t, J=5Hz), 5. 73 (1H, s), 7. 16 (1H, t, J=8Hz), 7. 40 (1H, d, J=8Hz), 7. 49 (1H, t, J=8Hz), 7. 97 (1H, d, J=8Hz), 11. 05 (1H, br. s). MS (EI): 287 (M⁺)
- 25 実施例196

3-クロロー 2 H ー イソキノリンー 1 ー オン 1 . 0 g と 2 ー ヒドロキシメチルー 1 ー プロピルピペラジン 1 . 5 g を用いて実施例 1 と同様に反応を行い、 3 ー (3 ー ヒドロキシメチルー 4 ー プロピルピペラジンー 1 ー 7

ーイソキノリンー1ーオン0.6gを得た。融点 152-154℃、 1 HーNMR(400MHz,DMSO-d₆)δ:0.84(3H, t, J=7Hz),1.35-1.50(2H, m),2.25-2.50(2H, m),2.60-2.90(4H, m),3.30-3.40(3H, m),3.40-3.50(1H, m),3.55-3.65(1H, m),4.57(1H, t, J=5Hz),5.75(1H, s),7.19(1H, t, J=8Hz),7.42(1H, d,J=8Hz),7.52(1H, t,J=8Hz),7.99(1H, d,J=8Hz),11.06(1H, s).MS(EI):301(M⁺)

10 実施例197

3-クロロー2Hーイソキノリンー1ーオン1. 0gと1ーベンジルー2ーヒドロキシメチルピペラジン1.7gを用いて実施例1と同様に反応を行い、3ー(4ーベンジルー3ーヒドロキシメチルピペラジンー1ーイル)ー2Hーイソキノリンー1ーオン0.7gを得た。融点 176-177℃, ¹Hー15 NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ:2.27 (1H, t, J=8Hz), 2.54 (1H, br.s), 2.69 (1H, d, J=14Hz), 2.84 (1H, t, J=12Hz), 3.30-3.40 (3H, m) 3.50-3.60 (1H, m), 3.70-3.80 (1H, m), 4.06 (1H, d, J=14Hz), 4.69 (1H, t, J=5Hz), 5.76 (1H, s), 7.15-7.40 (6H, m), 7.42 (1H, d, J=8Hz), 7.50 (1H, t, J=8Hz), 7.99 (1H, d, J=8Hz), 11.07 (1H, s). MS (EI):349 (M⁺) 実施例198

5-ブロモー3-クロロー2H-イソキノリンー1-オン1.0gと2-ヒ 25 ドロキシメチルピペラジン1.4gを用いて実施例1と同様に反応を行い、 5-ブロモー3-(3-ヒドロキシメチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0.8gを得た。融点>230℃/分解. 実施例199

5ーブロモー3ー(3ーヒドロキシメチルピペラジンー1ーイル)ー2Hー イソキノリン-1-オン0. 7gをアセトニトリル20mLおよび37%ホ ルマリン水溶液1. 4mLに溶解し、氷冷下で水素化シアノホウ素ナトリウ ム0.33gおよび酢酸0.18mLを加えた。反応終了後反応液を濃縮し 5 て得られた残渣に炭酸カリウム水溶液を加えてクロロホルムで抽出した。有 機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、濃縮後シリカゲルカラムクロマトグラフ イーにて精製した。クロロホルム:メタノール=4:1流出分を濃縮して析 出した結晶をジイソプロピルエーテルにて洗浄し、5ーブロモー3ー(3-ヒドロキシメチルー4ーメチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリ 10 ン-1-オン0.5gを得た。融点 200-202℃, ¹H-NMR (40 OMHz, $DMSO-d_6$) $\delta: 2. 12 (1H, br. s), 2. 20-2.$ 30 (1H, m), 2. 24 (3H, s), 2. 63 (1H, t, J=11Hz), 2. 75-2. 85 (2H, m), 3. 30-3. 40 (1H, m), 3. 55-3.65 (3H, m), 4.62 (1H, t, J=5Hz), 5.77 (1H, s), 7. 09 (1H, t, J=7Hz), 7. 85 (1H, d,15 J = 7 H z), 8. 02 (1H, d, J = 7 H z), 11. 38 (1H, s). $MS (EI): 351, 353 (M^+)$ 実施例200

3-クロロー2H-イソキノリン-1-オン1.0gと4-ピペリジノピペ20 リジン1.4gを用いて実施例1と同様に反応を行い、3-(4-ピペリジノピペリジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0.8gを得た。融点>200℃/分解, ¹H-NMR(400MHz, DMSO-d₆) δ:1.30-1.60(8H, m), 1.76(2H, d, J=11Hz), 2.25-2.55(5H, m), 2.60(2H, t, J=11Hz), 3.6
25 8(2H, d, J=12Hz), 5.76(1H, s), 7.18(1H, t, J=8Hz), 7.41(1H, d, J=8Hz), 7.52(1H, t, J=8Hz), 7.98(1H, d, J=8Hz), 11.07(1H, brs). MS(EI):311(M⁺)

実施例201

2-メトキシカルボニルフェニルアセトイミド酸メチル塩酸塩1.0gと3-ヒドロキシメチルピペリジン0.8gを用いて実施例1.8と同様に反応を行い、3-(3-ヒドロキシメチルピペリジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0.3gを得た。融点1.4.3-1.4.4℃.

実施例202

2-メトキシカルボニルフェニルアセトイミド酸メチル塩酸塩1.0gと3-(ジメチルカルバモイル)ピペリジン0.8gを用いて実施例18と同様に反応を行い、3-(3-(ジメチルカルバモイル)ピペリジン-1-イル)

10 -2H-イソキノリン-1-オン0.3gを得た。融点187-188℃. 実施例203

- 15 -2H-イソキノリン-1-オン0.8gを得た。融点 130-132℃,

 ¹H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ:0.84 (3H, d, J
 =6Hz), 1.65-1.75 (1H, m), 2.05 (1H, dd, J=
 13,6Hz), 2.30 (1H, t, J=8Hz), 2.40-2.55 (2
 H, m), 2.80-3.00 (3H, m), 3.25-3.40 (2H, m)
- 20 3. 40-3. 50 (1H, m), 3. 50-3. 60 (1H, m), 4. 6 0 (1H, t, J=5Hz), 5. 76 (1H, s), 7. 19 (1H, t, J=8Hz), 7. 42 (1H, d, J=8Hz), 7. 52 (1H, t, J=8Hz), 7. 99 (1H, d, J=8Hz), 11. 10 (1H, s). MS (EI): 315 (M⁺)

25 実施例 2 0 4

N, Nージエチルー2ーメチルベンズアミド3.82gおよび5ー (ジメチルアミノ) ペンタンニトリル3.03gを用いて実施例82と同様の方法で反応を行い、3ー [4-(ジメチルアミノ) ブチル]-2H-イソキノリン

-1-オンを107mg(2%)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) d:1.53-1.60 (2H, m), 1.72-1.79 (2H, m), 2.25 (6H, s), 2.12-2.14 (2H, m), 2.58-2.60 (2H, m), 6.26 (1H, s), 7.37-7.5 44 (2H, m), 7.56-7.61 (1H, m), 8.33 (1H, d,

実施例205

J = 8.0 Hz).

3-クロロー5-フルオロー2H-イソキノリンー1-オン1.0gと2-ヒドロキシメチルー1-メチルピペラジン1.4gを用いて実施例1と同様10 に反応を行い、5-フルオロー3-(3-ヒドロキシメチルー4-メチルピペラジンー1-イル)-2H-イソキノリンー1-オン0.4gを得た。融点216-217℃, ¹H-NMR(400MHz,DMSO-d₆)δ:2.10(1H, br.s), 2.20-2.30(1H, m), 2.23(3H, s), 2.59(1H, t, J=11Hz), 2.70-2.80(2H, m), 3.30-3.40(1H, m), 3.55-3.65(3H, m), 4.

m), 3. 30-3. 40 (1H, m), 3. 55-3. 65 (3H, m), 4.
62 (1H, t, J=6Hz), 5. 67 (1H, s), 7. 17 (1H, d d, J=8, 5Hz), 7. 41 (1H, t, J=8Hz), 7. 82 (1H, d, J=8Hz), 11. 33 (1H, s). MS (EI):291 (M+)

20 実施例206

2-メトキシカルボニルフェニルアセトイミド酸メチル塩酸塩1.0gと3 - (ジメチルアミノメチル) ピペリジン0.7gを用いて実施例18と同様に反応を行い、3-(3-(ジメチルアミノメチル) ピペリジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン0.5gを得た。融点141-143 $^{\circ}$ $^{\circ}$, $^{\circ}$ $^{\circ}$

H, s), 7. 16 (1H, t, J=8Hz), 7. 41 (1H, d, J=8Hz), 7. 50 (1H, t, J=8Hz), 7. 97 (1H, d, J=8Hz), 11. 16 (1H, s). MS (EI): 285 (M⁺) 実施例 207

- 5 N, N-ジエチル-2, 4-ジメチルベンズアミド1.0gと4-シアノー 1-メチルピペリジン0.8gを用いて実施例82と同様に反応を行い、6 -メチル-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン -1-オン0.8gを得た。融点236-238℃.¹H-NMR (400 MHz, CDC1₃) δ: 10.23 (brs, 1H), 8.
- 10 23-8.19 (m, 1H), 7.25-7.20 (m, 2H), 6.23 (s, 1H), 3.03-2.90 (m, 2H), 2. 51-2.40 (m, 2H), 2.44 (s, 3H), 2.32 (s, 3H), 2.20-1.91 (m, 4H), 1.90-1. 70 (m, 2H). MS (EI): 256 (M+)
- 15 実施例208

N, Nージエチルー2, 5-ジメチルベンズアミド1. 0gと4-シアノー1-メチルピペリジン0. $8gを用いて実施例82と同様に反応を行い、7-メチルー3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0.3gを得た。融点239-241℃. <math>^1$ H-NMR (400

- 20 MHz, CDCl₃) δ: 10.50 (brs, 1H), 8. 13 (s, 1H), 7.45-7.35 (m, 2H), 6.28 (s, 1H), 3.01 (d, J=11.4, 2H), 2.57 -2.41 (m, 1H), 2.46 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 2.14 (t, J=11.7, 2H), 2.02 (d,
- 25 J=13.4, 2H), 1.88-1.75 (m, 2H).MS (E I): 256 (M+)

実施例209

N, N-ジエチルー2, 6-ジメチルベンズアミド1. 0gと4-シアノー

1-メチルピペリジン0.8gを用いて実施例82と同様に反応を行い、8 ーメチルー3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン -1-オン0.2gを得た。融点200-202℃.1H-NMR (400-MHz, CDCl₃) δ : 11.33 (brs, 1H), (t, J=7.8, 1H), 7.29 (d, J=7.8,4 2 H), 7. 13 (d, J=7.0, 1H), 6. 23 (s, 2. 98 (d, J=12.2, 2H), 2. 92 H), (s, H), 2.56-1.92 (m, 1H), 2.31 (s, 2. 07 (t, J=10.7, 4H), 1. 83-1.72 (m, 2H) MS (EI): 256 (M+)

実施例210

N, N-ジエチル-5-メトキシメチルオキシ-2-メチルベンズアミド1. 0gと4-シアノ-1-メチルピペリジン0.6gを用いて実施例82と同様に反応を行い、7-メトキシメチルオキシ-3-(1-メチルピペリジン 15 -4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0.6gを得た。融点200

-202°C. ¹H-NMR (400MHz, CDC1₃) δ : 9. 86 (brs, 1H), 7.92 (d, J=2.7, 1H), 7. 43 (d, J=8.8, 1H), 7.32 (dd, J=6.1,

2.4, 1H), 6.27 (s, 1H), 5.26 (s, 2H),

20 3.48 (s, 3H), 3.02 (d, J=11.2, 2H), 2.50-2.38 (m, 1H), 2.36 (s, 3H), 2.21-2.08 (m, 2H), 2.06-1.95 (m, 2H), 1.89-1.75 (m, 2H).MS (EI): 302 (M+) 实施例211

25 7-メトキシメチルオキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2 H-イソキノリン-1-オン0. 4gを用いて実施例108と同様に反応を行い7-ヒドロキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン塩酸塩0. 3gを得た。融点284-286 \mathbb{C} . $^1H-$

 $(400MHz, DMSO-d_6) \delta:11.11 (brs, 1H),$ NMR 10.46 (brs, 1H), 9.87 (s, 1H), 7.50-7.44 (m, 2H),7. 14 (dd, J=5.9, 2.7, 1 H). 6. 23 (s, 1H), 3. 47 (d, J=11.7, 2H). 3. 06-2.91 (m, 2H), 2.74 (s, 2. 62 (t, J=12.0, 1H), 2. 14 (d, J = 1.3. 4, 2H), 1.93-1.79 (m, 2H). MS (EI): 2 - 58 (M+)実施例212

- 3-0000-5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン3.0gと(S) -2-ヒドロキシメチルピペラジン5.0gを用いて実施例1と同様に反応 メチルー2H-イソキノリン-1-オン3.4gを得た。(S)-3-(3-ヒドロキシメチルピペラジン-1-イル)-5-メチル-2H-イソキノリ 15 ン-1-オン3. 4gをアセトニトリル60mLおよび37%ホルマリン水 溶液7. 4mLに溶解し、氷冷下で水素化シアノホウ素ナトリウム2. 6g および酢酸0.74mLを加えた。反応終了後反応液を濃縮して得られた残 査に炭酸カリウム水溶液を加えてクロロホルムで抽出した。有機層を硫酸マ グネシウムで乾燥し、濃縮後シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製 した。クロロホルム:メタノール=4:1流出分を濃縮して析出した結晶を ジイソプロピルエーテルにて洗浄し、(S) -3-(3-ヒドロキシメチルー 4-メチルピペラジン-1-イル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1 ーオン2. 1 gを得た。融点 184-186℃, ¹H-NMR (400MH z, DMSO-d₆) δ : 2. 11 (1H, br. s), 2. 20-2. 30 (1H, m), 2. 23 (3H, s), 2. 38 (3H, s), 2. 57 (1H, 25 t, J = 10 Hz), 2. 70-2. 85 (2H, m), 3. 30-3. 40 (1 H, m), 3.50-3.65 (3 H, m), 4.61 (1 H, t, J =5 Hz), 5.62 (1 H, s), 7.08 (1 H, t, J = 8 Hz),

38 (1H, d, J=8Hz), 7.86 (1H, d, J=8Hz), 11. 17 (1H, s). MS (EI):287 (M⁺) 実施例213

N, N-ジェチルー2-メチルベンズアミド1.5gと4-(ピロリジンー5 1-イル)プチロニトリル<math>1.1gを用いて実施例82と同様に反応を行い、3-(3-(ピロリジン-1-イル)プロピル)-2H-イソキノリン-1-オン<math>0.2gを得た。融点117-119℃.

実施例214

- 3,5-ジクロロー2H-イソキノリン-1-オン1.0gと1-メチルー2-ヒドロキシメチルピペラジン1.4gを用いて実施例1と同様に反応を行い、5-クロロー3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0.5gを得た。融点212-214℃, ¹H-NMR(400MHz, DMSO-d₆)δ:2.11(1H, br.s),2.20-2.30(1H, m),2.24(3H, s),2.
- 15 62 (1H, t, J=11Hz), 2. 75-2. 85 (2H, m), 3. 3 0-3. 40 (1H, m), 3. 55-3. 70 (3H, m), 4. 64 (1 H, t, J=5Hz), 5. 79 (1H, s), 7. 16 (1H, t, J=8 Hz), 7. 69 (1H, d, J=8Hz), 7. 98 (1H, d, J=8 Hz), 11. 40 (1H, s). MS (EI): 307, 309 (M⁺)

20 実施例216

N, N-ジェチル-2-メチルベンズアミド3.82gおよび4-(ピペリジン-1-イル) プチロニトリル3.65gを用いて実施例82と同様の方法で反応を行い、<math>3-[3-(ピペリジン-1-イル) プロピル]-2H-イソキノリン-1-オン326mg(6%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) d:1. 52 (2H, m), 1. 87 (6H, m), 2. 51 (6H, m), 2. 69-2. 72 (2H, m), 6. 27 (1H, s), 7. 39-7. 46 (2H, m), 7. 58-7. 62 (1H, m), 8. 35 (1H, d, J=8. 0Hz), 11. 98 (1H, m).

実施例217

N, N-ジエチル-3-メトキシメチルオキシ-2-メチルベンズアミド1. 5gと4-(ピロリジン-1-イル)プチロニトリル1.0gを用いて実施例189と同様に反応を行い、5-ヒドロキシ-3-(3-(ピロリジン-1-イル)プロピル)-2H-イソキノリン-1-オン0.2gを得た。融点222-225℃.

実施例218

N, N-ジェチル-2, 3-ジメチルベンズアミド8. 20gおよび3-(ピペリジン-1-イル)プロピオニトリル6. 63gを用いて実施例82と同

- 10 様の方法で反応を行い、5-メチル-3-[2-(ピペリジン-1-イル)エチル]-2H-イソキノリン-1-オンを410mg(4%)得た。

 ¹H-NMR(CDCl₃)d:1.52-1.57(2H, m), 1.69-1.77(4H, m), 2.48(3H, s), 2.50-2.53(4H, m), 2.67-2.69(4H, m), 6.30(1H, s), 7.28-7.
- 15 31 (1H, m), 7. 41-7. 44 (1H, m), 8. 23 (1H, d, J=8. 1Hz), 11. 47 (1H, m).

実施例219

N, N-ジェチルー2-メチルベンズアミド3.82gおよび3-(ピペリジン-1-イル)プロピオニトリル3.32gを用いて実施例82と同様の

20 方法で反応を行い、3-[2-(ピペリジン-1-イル) エチル] -2H-イソキノリン-1-オンを151mg (3%) 得た。

¹H-NMR (CDCl₃) d:1. 51-1. 56 (2H, m), 1. 69-1. 77 (4H, m), 2. 53 (4H, m), 2. 67-2. 71 (4H, m), 6. 19 (1H, s), 7. 36-7. 43 (2H, m), 7. 55-7.

25 61 (1H, m), 8.34-8.37 (1H, m), 11.51 (1H, m). 実施例220

N, N-ジエチルー2-メチルベンズアミド3.82gおよび3-(ピロリジン-1-イル)プロピオニトリル2.98gを用いて実施例82と同様の

方法で反応を行い、3-[2-(ピロリジン-1-イル) エチル] -2H-イソキノリン-1-オンを<math>186mg(4%)得た。

¹H-NMR (CDC1₃) d:1. 95 (4H, m), 2. 85-3. 01 (8 H, m), 6. 29 (1H, s), 7. 38-7. 46 (2H, m), 7. 57 -7. 64 (1H, m), 8. 34 (1H, d, J=8. 1Hz), 11. 4 4 (1H, m).

実施例221

N, N-ジエチル-2, 3-ジメチルベンズアミド4.10gおよび3-(ピロリジン-1-イル)プロピオニトリル2.98gを用いて実施例82と同様の方法で反応を行い、5-メチル-3-[2-(ピロリジン-1-イル)エチル]-2H-イソキノリン-1-オンを52mg(0.4%)得た。

「H-NMR(CDCl₃)d:2.19(4H, m), 2.52(3H, s), 3.29(4H, m), 3.50(4H, m), 6.63(1H, s), 7.3
3-7.39(1H, m), 7.49(1H, d, J=6.8Hz), 8.1

「157(1H, d, J=7.8Hz).

実施例222

N, N-ジェチル-2, 3-ジメチルベンズアミド5. 64gおよび4-(ピロリジン-1-イル) プチロニトリル4. 62gを用いて実施例82と同様の方法で反応を行い、5-メチル-3-[3-(ピロリジン-1-イル) プロピルー1-イル] -2H-イソキノリン-1-オンを<math>453mg (6%)得た。

¹H-NMR (CDC1₃) d:1.85-1.99 (6H, m), 2.50 (3 H, s), 2.60-2.76 (8H, m), 6.35 (1H, s), 7.27 -7.32 (1H, m), 7.43 (1H, d, J=6.8Hz), 8.22 (1H, d, J=7.8Hz), 12.06 (1H, m).

実施例223

25

3-アミノー1, 5-ジヒドロー3-(4-ピリジル) ピラゾロ [4, 3-c] ピリジン-4-オン2. 2gおよびリン酸3.3gを水40mLに懸濁

し、氷冷下で亜硝酸ナトリウム (0.73g) 水溶液2mLを滴下した。滴下終了後、室温で3時間攪拌した。反応終了後反応液に炭酸カリウム水溶液を加えて液性をアルカリ性とし、シリカゲルに吸着させてシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製した。クロロホルム:メタノール=4:1流出5分を濃縮して1、5ージヒドロー6ー(4ーピリジル)ピラゾロ[4、3ーc]ピリジンー4ーオン0.42gを得た。¹HーNMR (DMSOーd₆)δ:6.95(1H,s),7.78(2H,d,J=6Hz),8.16(1H,s),8.67(2H,d,J=6Hz).

1, 5-ジヒドロー6-(4-ピリジル) ピラゾロ [4, 3-c] ピリジン 10 -4-オン0. 42gを実施例190と同様の方法で反応を行い、1, 5-ジヒドロー6-(1-メチルー1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジンー4-イル) ピラゾロ [4, 3-c] ピリジンー4ーオン0. 13gを得た。 1H-NMR (DMSO-d₆) δ: 2. 27 (3H, s), 2. 40-2. 54 (4H, m), 6. 36 (1H, s), 6. 44-6. 49 (1H, m), 8.

15 01 (1H, s), 10.48 (1H, brs).

実施例224

N, N, Nーテトラメチルー 2 ーメチルイソフタルアミド 9 . 6 g 2 4 ーシアノー 1 ーメチルピペリジン 5 . 1 g を用いて実施例 8 2 と同様に反応を行い、N, Nージメチルー 3 ー (1 ーメチルピペリジンー 1 ーイル) - 2

- 20 H-1-オキソイソキノリン-5-カルボキサミド1/4水付加物7. 4gを得た。¹H-NMR (CDCl₃) δ:1.70-1.92(2H, m), 1.95-2.12(4H, m), 2.35(3H, s)、2.44-2.56(1H, m), 2.83(3H, s), 2.95-3.06(2H, m), 3.22(3H, s), 6.27(1H, s), 7.46(1H, t, J=8Hz), 7.
- 25 57 (1H, dd, J=1Hz, 7Hz), 8. 41 (1H, ddd, J=1 Hz, 2Hz, 8Hz), 10. 37 (1H, brs). MS (EI): 313 (M+).

実施例225

オクタヒドロインドリジン-7-オン11.5g、p-トルエンスルホニルメチルイソシアニド15.0gをジメトキシエタン200mLおよびエタノール5.4mLに溶解し、氷冷下でカリウムtープトキシド16.6gを加えた。反応終了後溶媒を濃縮して得られた残渣に炭酸カリウム水溶液を加えてクロロホルムで抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を濃縮して7ーシアノオクタヒドロインドリジンをジアステレオ混合物として得た。この混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製した。酢酸エチル:メタノール5:1および4:1流出分からそれぞれ低極性の異性体(A)を2.0g、高極性の異性体(B)を4.1g油状物として得た。

10 低極性の異性体 (A) ¹H-NMR (CDCl₃) δ:1.43-2.24 (13H, m), 2.40-2.48 (1H, m), 3.02-3.18 (2H, m).

高極性の異性体 (B) 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 35-1. 53 (2 H, m), 1. 68-2. 25 (8H, m), 2. 32-2. 44 (1H, m),

15 3. 0.3-3.14 (3H, m).

N, N-ジメチル-2, 3-ジメチルベンズアミド1. 4gと7-シアノオクタヒドロインドリジンの低極性の異性体(A)0.75gを用いて実施例82と同様に反応を行い、5-メチル-3-(オクタヒドロインドリジン-7-イル)-2H-イソキノリン-1-オン3/4水付加物0.2gを得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ: 1. 32-2. 25 (11H, m), 2. 47 (3H, s), 2. 49-2. 61 (1H, m), 2. 97-3. 25 (2 H, m), 6. 35 (1H, s), 7. 28 (1H, t, J=8Hz), 7. 4 9 (1H, d, J=7Hz), 8. 00 (1H, d, J=8Hz), 11. 1 4 (1H, brs). MS (EI): 282 (M+).

25 実施例 2 2 6

N, N-ジメチル-2, 3-ジメチルベンズアミド1. 4gと7-シアノオクタヒドロインドリジンの高極性の異性体(B) 0. 75gを用いて実施例82と同様に反応を行い、5-メチル-3-(オクタヒドロインドリジン-

 $7-4\nu$) $-2H-4\gamma$ キノリン-1-3ン1/2水付加物 0.3 gを得た。 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{6}) δ : 1.30-2.25 (11H, m), 2.47 (3H, s), 2.49-2.65 (1H, m), 2.92-3.21 (2H, m), 6.35 (1H, s), 7.28 (1H, t, J=8Hz), 7.49 (1H, d, J=7Hz), 8.00 (1H, d, J=8Hz), 11.14 (1H, brs). MS (EI): 282 (M+).

実施例227

N, Nージメチルー3ー(1-メチルピペリジンー1-イル)-2Hー1-オキソイソキノリンー5-カルボキサミド5. 4 gを濃塩酸100mLに溶 10 解し、加熱還流した。反応終了後溶媒を濃縮して得られた残渣にアセトンを加えて析出した結晶を濾取し、3-(1-メチルピペリジン-1-イル)-2H-1-オキソイソキノリン-5-カルボン酸塩酸塩を得た。 1 H-NMR($DMSO-d_6$) δ :1.80-2.01(2H,m),2.10-2.24(2H,m),2.76(3H,s),2.95-3.11(2H,m),3.

- 15 20-3. 31 (1H, m), 3. 24-3. 57 (2H, m), 7. 36 (1 H, s), 7. 52 (1H, t, J=8Hz), 8. 28 (1H, dd, J=2Hz, 8Hz), 8. 40 (1H, d, J=8Hz), 10. 51 (1H, brs), 11. 58 (1H, brs), 13. 25 (1H, brs). 实施例 228
- 20 N, N-ジエチル-2, 3-ジメチルベンズアミド4.10gおよび4-(ピペリジン-1-イル) プチロニトリル3.65gを用いて実施例82と同様の方法で反応を行い、5-メチル-3-[3-(ピペリジン-1-イル) プロピル]-2H-イソキノリン-1-オンを196mg(4%)得た。 1H-NMR(CDCl₃) d:1.55-1.56(2H, m), 1.80-25 1.90(6H, m), 2.39-2.43(6H, m), 2.49(3H, s), 2.68-2.73(2H, m), 6.33(1H, s), 7.26-7.28(1H, m), 7.42(1H, d, J=7.3Hz), 8.23(1H, d, J=8.4Hz).

実施例229

N, N-ジエチル-2-メチルベンズアミド3.82gおよび2-ジメチルアミノアセトニトリル2.02gを用いて実施例82と同様の方法で反応を行い、3-(ジメチルアミノ)メチル-2H-イソキノリン-1-オンを1.

5 20g (32%) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) d: 2. 29 (6H, s), 3. 36 (2H, m), 6. 32 (1H, s), 7. 42-7. 49 (2H, m), 7. 60-7. 6 6 (1H, m), 8. 38 (1H, d, J=8. 4Hz), 9. 22 (1H, m).

10 実施例230

N, N-ジェチル-2-メチルベンズアミド3.82gおよび(4-メチルピペラジン-1-イル)アセトニトリル3.34gを用いて実施例82と同様の方法で反応を行い、<math>3-[(4-メチルピペラジン-1-イル)メチル]-2H-イソキノリン-1-オンを1.83g(36%)を得た。

15 ¹H-NMR (CDCl₃) d: 2. 31 (3H, s), 2. 51-2. 54 (4 H, m), 3. 44 (2H, m), 6. 35 (1H, s), 7. 42-7. 49 (2H, m), 7. 60-7. 66 (1H, m), 8. 37 (1H, d, J=8. 1Hz), 9. 13 (1H, m).

実施例231

20 N, Nージエチルー2ーメチルベンズアミド3.82gおよびNーシアノメ チルピペリジン2.98gを用いて実施例82と同様の方法で反応を行い、 3-(ピペリジノメチル)-2H-イソキノリン-1-オンを2.03g(4 3%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) d:1. 46-1. 64 (6H, m), 2. 40-²⁵ 2. 43 (4H, m), 3. 37 (2H, s), 6. 31 (1H, s), 7. 4 1-7. 48 (2H, m), 7. 59-7. 65 (1H, m), 8. 37 (1 H, d, J=7. 6Hz), 9. 24 (1H, m).

実施例232

N, N-ジェチル-2-メチルベンズアミド3.82gおよびNーモルホリノアセトニトリル3.03gを用いて実施例82と同様の方法で反応を行い、<math>3-[(モルホリン-1-イル)メチル]-2H-イソキノリン-1ーオンを1.38g(29%)を得た。

- 5 ¹H-NMR (CDCl₃) d: 2. 49-2. 53 (4H, m), 3. 43-3. 47 (2H, m), 3. 72-3. 76 (4H, m), 6. 35 (1H, s), 7. 43-7. 49 (2H, m), 7. 61-7. 67 (1H, m), 8. 36 (1H, d, J=9. 9Hz), 9. 12 (1H, m). 実施例233
- 10 N, N-ジエチル-2-メチルベンズアミド3.82gおよび(ホモピペリジン-1-イル)アセトニトリル3.32gを用いて実施例82と同様の方法で反応を行い、3-[(ホモピペリジン-1-イル)メチル]-2H-イソキノリン-1-オンを2.54g(50%)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) d:1.62-1.65 (8H, m), 2.63-15 2.65 (4H, m), 3.52-3.54 (2H, m), 7.24 (1H, s), 7.41-7.47 (2H, m), 7.59-7.65 (1H, m), 8. 38 (1H, d, J=7.9Hz), 9.25 (1H, m). 実施例234

- N, Nージエチルー2ーメチルベンズアミド3.82gおよび4ー(ホモピ20 ペリジン-1ーイル) プチロニトリル3.99gを用いて実施例82と同様の方法で反応を行い、3ー[3ー(ホモピペリジン-1ーイル) プロピル]ー2Hーイソキノリン-1ーオンを2.12g(38%)得た。
 「H-NMR(CDC1₃)d:1.56-1.84(11H,m),2.54-2.58(2H,m),2.65-2.76(5H,m),6.23(1H,
- 25 s), 7. 36-7. 44 (2H, m), 7. 55-7. 61 (1H, m), 8. 35 (1H, d, J=7. 8Hz), 11. 84 (1H, m). 実施例235
 - **3- (ピペリジンー4-イル) -5-メチルー2H-イソキノリンー1-オ**

ン0. 73gおよびスルファミド0. 32gを1, 3ージメチルイミダゾリンー2ーオン1. 4mLに溶解し、130℃で6時間加熱攪拌した。反応終了後反応液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製した。クロロホルム:メタノール10:1流出分を濃縮して析出した結晶を酢酸エチルで洗り、3ー(1ースルファモイルピペリジンー4ーイル)ー5ーメチルー2Hーイソキノリンー1ーオン1/4水付加物0.57gを得た。¹HーNMR(DMSOーd₆)δ:1.68-1.84(2H, m), 1.94-2.05(2H, m), 2.47(3H, s), 2.51-2.60(3H, m), 3.56-3.65(2H, m), 6.38(1H, s), 6.70(2H, s),

10 7. 29 (1H, t, J=8Hz), 7. 49 (1H, d, J=7Hz), 8. 00 (1H, d, J=8Hz). 11. 17 (1H, brs).

実施例236

3-クロロー5-メチルー2H-イソキノリンー1-オン1.0gと1-メ チルピペラジン-2-オン2.0gを用いて実施例1と同様に反応を行い、

15 3- (4-メチル-3-オキソピペラジン-1-イル) -5-メチル-2H -イソキノリン-1-オン1/10水付加物0.7gを得た。¹H-NMR(D MSO-d₆) δ: 2. 41 (3H, s), 2. 90 (3H, s), 3. 37-3. 52 (4H, m), 3. 81 (2H, s), 5. 68 (1H, s), 7. 1 2 (1H, t, J=8Hz), 7. 40 (1H, d, J=6Hz), 7. 90 20 (1H, d, J=8Hz), 11. 21 (1H, brs). MS(EI): 27 1 (M+).

実施例237

3-(ピペリジン-4-イル)-5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン6.3g、シュウ酸2水和物6.6gおよび亜硝酸ナトリウム3.6gをジメチルホルムアミドに懸濁させ、室温で2時間攪拌した。反応終了後反応液に炭酸カリウム水溶液を加えてクロロホルムおよびメタノールの混合溶媒で抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を濃縮して3-(1-ニトロソピペリジン-4-イル)-5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン7.

Ogを淡黄色結晶として得た。3-(1-ニトロソピペリジン-4-イル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン7.0gを酢酸70mLに溶 解し、氷冷下で亜鉛末6.7gを加えた。反応液を100℃で3時間加熱**攪** 拌し、冷却した。反応液をセライト濾過後濾液を濃縮して得られた残渣に 1 N水酸化ナトリウム水溶液を加えてアルカリ性とし、クロロホルムーメタノ 一ル混合溶媒で抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を濃縮して得られ た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製した。クロロホル ム:メタノール2:1流出分を濃縮して得られた結晶を酢酸エチルで洗浄し、 3- (1-アミノピペリジン-4-イル) -5-メチル-2H-イソキノリ $\nu-1-\tau$ 4. 6 gを得た。 1 H-NMR (DMSO-d_s) $\delta:1.67$ -1.90 (4H, m), 2.05-2.16 (2H, m), 2.34-2. 43 (1H, m), 2. 46 (3H, s), 3. 02-3. 10 (2H, m), 3. 44 (2H, brs), 6. 34 (1H, s), 7. 29 (1H, t, J =8 Hz), 7. 49 (1H, d, J=7 Hz), 7. 99 (1H, d, J=7 Hz) 8Hz). 11. 23 (1H, brs). MS (EI): 257 (M+). 実施例238

3- (1-アミノピペリジン-4-イル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン0. 77gをピリジン10mLに溶解し、氷冷下で塩化メタンスルホニル0. 28mLを滴下した。反応終了後反応液に水を加えてクロロホルム-メタノール混合溶媒で抽出した。硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製した。クロロホルム:メタノール30:1流出分を濃縮して得られた結晶を酢酸エチルで洗浄し、3- (1- (メタンスルホニルアミノ) ピペリジン-4-イル) -5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン0. 55gを得た。1H-25 NMR (DMSO-d₆) δ:1. 79-1. 91 (4H, m), 2. 47 (3H, s), 2. 51-2. 54 (1H, m), 2. 55-2. 69 (2H, m), 2. 93 (3H, s), 3. 15-3. 23 (2H, m), 6. 37 (1H, s), 7. 29 (1H, t, J=8Hz), 7. 49 (1H, d, J=7Hz),

8. 00 (1H, d, J=8Hz), 8. 21 (1H, s), 11. 11 (1 H, brs). MS (EI): 335 (M+).

実施例239

3- (1-アミノピペリジン-4-イル) -5-メチル-2H-イソキノリ

- 5 ン-1-オン0. 77gと塩化トリフルオロアセチル0. 51mLを用いて 実施例238と同様に反応を行い、3-(1-トリフルオロアセトアミノピペリジン-4-イル)-5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン0. 67gを得た。¹H-NMR(DMSO-d₆)δ:1.79-2.00(4H, m), 2.48(3H, s), 2.51-2.58(1H, m), 2.71-2.
- 10 83 (2H, m), 3. 02-3. 12 (2H, m), 6. 39 (1H, s), 7. 29 (1H, t, J=8Hz), 7. 49 (1H, d, J=7Hz), 8. 00 (1H, d, J=8Hz), 10. 44 (1H, s), 11. 14 (1H, brs). MS (EI): 353 (M+).

実施例240

N, N-ジエチルー2ーメチルベンズアミド3.82gおよび3ー(ホモピペリジン-1ーイル)プロピオニトリル3.65gを用いて実施例82と同様の方法で反応を行い、3-[2-(ホモピペリジン-1ーイル)エチル]-2H-イソキノリン-1ーオンを353mg(7%)得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) d:1.60-1.61 (7H, m), 2.61-

20 2. 65 (2H, m), 2. 74-2. 86 (7H, m), 6. 18 (1H, s), 7. 36-7. 40 (2H, m), 7. 46-7. 58 (1H, m), 8. 35 (1H, d, J=7. 8Hz), 11. 78 (1H, m).

実施例241

2-ヒドロキシイミノー4-メチルー1-インダノン16.3gおよび塩化p-トルエンスルホニル19.6gを水酸化ナトリウム水溶液(8.7g/127mL)に懸濁させ、50℃で3時間攪拌した。反応液にクエン酸水溶液を加えて液性を酸性とし、酢酸エチルで抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を濃縮して得られた残渣にエチルエーテルを加えて析出し

- 5 2ーシアノメチルー3ーメチル安息香酸15.3gを塩化メチレン150m Lに懸濁させ、ジメチルホルムアミド0.1mLを加えて氷冷下で塩化オキ ザリル9.2mLを滴下した。反応液を2時間室温で攪拌し、溶媒を濃縮し た。残渣をテトラヒドロフラン100mLに溶解し、氷例下で28%アンモ ニア水に滴下した。反応液を30分間加熱還流して冷却後溶媒を濃縮して析
- 10 出した結晶を濾取し、3-アミノ-5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン9.4gを得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2. 28 (3H, s), 5. 46 (1H, s), 5. 60 (2H, s), 6. 88 (1H, t, J=8Hz), 7. 27 (1 H, d, J=8Hz), 7. 78 (1H, d, J=8Hz), 10. 63 (1 H, brs).

3-アミノ-5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン0.87g、N, N-ジメチルアミノグリシン塩酸塩0.91gをピリジン2.0mLおよび塩化メチレン20mLに懸濁させ、氷冷下で2-クロロ-1,3-ジメチルイミダゾリニウムクロリド1.1gを加えた。反応終了後、反応液をクロロホルム-メタノール混合溶媒に溶解し、炭酸カリウム水溶液で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を濃縮して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、クロロホルム:メタノール=30:1流出分を濃縮して析出した結晶を濾取し、N-(5-メチル-2H-1-オキソイソキノリン-3-イル)-2-(ジメチルアミノ)アセタミド0.5gを得た。¹H-NMR (DMSO-d₆)δ:2.31(6H,s),2.41(3H,s),3.12(2H,s),7.04(1H,s),7.22(1H,t,J=8Hz),7.48(1H,d,J=8Hz),7.96(1H,d,J=8Hz),7.48(1H,d,J=8Hz),7.96(1H,d,J=8Hz),10.11(1H,brs),11.40(1H,brs).MS

(EI): 259 (M+).

実施例243

3-アミノー5-メチルー2H-イソキノリンー1-オン0.87gと3-(ジメチルアミノ)プロピオン酸塩酸塩1.0gを用いて実施例241と同5 様に反応を行いN-(5-メチルー2H-1-オキソイソキノリン-3-イル)-3-(ジメチルアミノ)プロパンアミド0.4gを得た。¹H-NMR(CDC1₃)δ:2.435(6H,s),2.443(3H,s),2.50-2.55(2H,m),2.66-2.71(2H,m),5.79(1H,s),7.22(1H,t,J=8Hz),7.38-7.41(1H,10 m),8.20(1H,d,J=8Hz),11.62(1H,brs),12.62(1H,brs).MS(EI):273(M+).

実施例244

3- (1-アミノピペリジン-4-イル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン1. 0gを実施例82と同様に還元的メチル化を行い3- (1 -ジメチルアミノピペリジン-4-イル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン0. 3gを得た。 1H-NMR (DMSO-d₆) δ:1. 61-1. 87 (2H, m), 1. 90-2. 00 (2H, m), 2. 29 (6H, m), 2. 30-2. 40 (3H, m), 2. 46 (3H, s), 2. 93-3. 02 (2H, m), 6. 34 (1H, s), 7. 28 (1H, t, J=8Hz), 7. 49 (1H, d, J=7Hz), 7. 99 (1H, d, J=8Hz). 1

1. 23 (1H, brs). MS (EI): 285 (M+).

実施例245

3-アミノー5-メチルー2H-イソキノリンー1-オン0.87gと4ー(ジメチルアミノ)プタン酸塩酸塩1.1gを用いて実施例241と同様に 反応を行いN-(5-メチルー2H-1-オキソイソキノリン-3-イル)-4-(ジメチルアミノ)ブタンアミド0.5gを得た。¹H-NMR (CDC1_g)δ:1.83-1.92(2H, m),2.42(3H, s),2.43(6H, s),2.54-2.63(4H, m),5.76(1H, s),7.

20 (1H, t, J=8Hz), 7. 39 (1H, d, J=7Hz), 8. 2 0 (1H, d, J=8Hz), 11. 81 (1H, brs), 12. 79 (1 H, brs). MS (EI): 287 (M+).

5 3-アミノー2H-イソキノリン-1-オン0.8gと4-(ジメチルアミノ)プタン酸塩酸塩1.1gを用いて実施例241と同様に反応を行いN-(2H-1-オキソイソキノリン-3-イル)-4-(ジメチルアミノ)プタンアミド0.6gを得た。¹H-NMR(CDC1₃)δ:1.82-1.90(2H, m), 2.41(6H, s), 2.53-2.66(4H, m),

実施例246

10 5.68 (1H, s), 7.25-7.37 (2H, m), 7.54 (1H, t, J=7Hz), 8.32 (1H, d, J=8Hz), 11.86 (1H, brs), 12.68 (1H, brs). MS (EI):273 (M+). 实施例247

N-(t-プトキシカルボニルメチル)-N-メチルエチレンジアミン14.

- 15 2gと重曹6.3gをメタノール200mLに溶解し、氷冷下で2ーメトキシカルボニルフェニルアセトイミド酸メチル塩酸塩16gを加えた。反応終了後、溶媒を濃縮して得られた残渣をクロロホルムに溶解し、炭酸カリウム水溶液で洗浄した。有機層を炭酸カリウムで乾燥し、溶媒を濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、クロロホルム:メタノ
- 20 ール40:1流出分を濃縮して析出した結晶を濾取し、3-(2-(N-(t ープトキシカルボニルメチル)-N-メチルアミノ) エチルアミノ) -2H ーイソキノリン-1-オン6.6gを得た。¹H-NMR(CDC1₃)δ:1.48(9H,s),2.45(3H,s),2.77-2.86(2H,m),3.15-3.23(2H,m),3.27(2H,s),5.20-5.
- 25 28 (1H, m), 5. 46 (1H, s), 7. 11 (1H, t, J=8Hz), 7. 28 (1H, d, J=8Hz), 7. 46 (1H, t, J=8Hz), 8. 21 (1H, dd, J=1Hz, 8Hz).
 - 3-(2-(N-(t-ブトキシカルボニルメチル)-N-メチルアミノ)

エチルアミノ) - 2 H - イソキノリン- 1 - オン2. 0 gをメタノール20 m L に溶解し、炭酸カリウム1. 0 gを加えて4時間加熱還流した。反応終了後、溶媒を濃縮して得られた残渣をクロロホルムに溶解し、炭酸カリウム水溶液で洗浄した。有機層を炭酸カリウムで乾燥し、溶媒を濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、クロロホルム:メタノール20:1流出分を濃縮して析出した結晶を濾取し、3-(4-メチルー2-オキソピペラジン-1-イル)-2 H - イソキノリン-1-オン0. 38gを得た。 1 H - NMR (DMSO-d₆) δ:2.30 (3 H, s), 2.72 (2 H, t, J=5 Hz), 3.11 (2 H, s), 3.65 (2 H, t, J=5 Hz), 6.51 (1 H, s), 7.45-7.51 (1 H, m), 7.61-7.73 (2 H, m), 8.15-8.18 (1 H, m), 11.51 (1 H, brs).

実施例248

 $N, N-\tilde{y}$ \neq $\nu-2, 3-\tilde{y}$ \neq ν \sim \sim ν \sim \sim ν \sim \sim ν \sim \sim ν \sim \sim ν \sim ν \sim ν \sim ν \sim ν \sim ν \sim \sim 15 チルオキシカルボニル) -3-シアノピロリジン1.0gを用いて実施例8 2と同様に反応を行い、5-メチル-3-[1-(t-プチルオキシカルボ · ニル) ピロリジンー3ーイル] ー2Hーイソキノリンー1ーオン0, 2gを **得た。5-メチル-3-[1-(t-ブチルオキシカルボニル)ピロリジン** -3-イル] -2H-イソキノリン-1-オンO. 2gをクロロホルム2m 1に溶解し、4mo1/L塩酸ージオキサン1mlを加えて撹拌した。反応 20 終了後、溶媒を濃縮して析出した結晶を濾取し、5-メチル-3-(ピロリ ジンー3-イル)-2H-イソキノリン-1-オン塩酸塩0.2gを得た。 **5ーメチルー3ー(ピロリジンー3ーイル)-2H-イソキノリン-1-オ** ン塩酸塩0.2gを実施例82と同様に反応を行い、5ーメチルー3ー(1 ーメチルピロリジン-3-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0.1g 25 を得た。¹HーNMR(300MHz、CDCl3)δ:1.82-1.95 (1 H, m), 2. 10-2. 22 (1 H, m), 2. 30-2. 43 (2 H, m)m), 2. 49 (3H, s), 2. 99-3.02 (1H, m), 3. 13-3.

25 (2H, m), 6.32 (1H, s), 7.29 (1H, t, J=7.8 Hz), 7.44 (1H, d, J=7.8Hz), 8.23 (1H, d, J=7.8Hz), 10.4 (1H, brs) 実施例249

- 5 N, N-ジメチル-2-メチルベンズアミド2.1gと1-(t-プチルオキシカルボニル)-3-シアノピロリジン1.0gを用いて実施例82と同様に反応を行い、3-[1-(t-プチルオキシカルボニル)ピロリジン-3-イル]-2H-イソキノリン-1-オン0.25gを得た。3-[1-(t-プチルオキシカルボニル)ピロリジン-3-イル]-2H-イソキノ
- 10 リン-1-オン0.2gをクロロホルム2mlに溶解し、4mol/L塩酸ージオキサン1mlを加えて撹拌した。反応終了後、溶媒を濃縮して析出した結晶を濾取し、3-(ピロリジン-3-イル)-2H-イソキノリン-1-オン塩酸塩0.2gを実施例82と同様に反応を行い、3
- 15 (1-メチルピロリジン-3-イル)-2H-イソキノリン-1-オン0. 11gを得た。¹H-NMR(300MHz、CDC1₃)δ:1.80-1. 95 (1H, m), 2.05-2.22 (1H, m), 2.22-2.43 (2 H, m), 2.43 (3H, s), 2.98-3.02 (1H, m), 3.13 -3.19 (2H, m), 6.21 (1H, s), 7.38-7.45 (2H,
- 20 m), 7. 57-7. 62 (1H, m), 8. 36 (1H, d, J=7. 8H z), 10. 4 (1H, brs)

 $MS (ESI) 229 (M^{+}+1)$

以下に、各実施例化合物の構造式を示す。

CH₃
N
CH₃

A
O
N
CH₃

A

5 6 NH NH NH CH

2

8 O NH NO SO₂Me

28

NO2

欠番

81 ONH

83

ONH
N
CH₃

NH CH₃ CH₃

NH IN

87

89 ONH CH₃

82 ONH CH₃

NH CH₃

86 NH

CH³

O O CH3 CH3

.

CH³

CH3

欠番

150

欠番

WO 02/094790

PCT/JP02/04995

171 O NH

欠番

172

176

173 O 174

NH Et N Et

175 ONH CH₃ CH₃

NH NH

179
ONH
CH₃
CH₃
CH₄

193 NH CH₃

NH NH OH

210 ·

- 214

220 .

227 .

欠番

.

244 -

製剤処方例1

実施例1の化合物0.5部、乳糖25部、結晶セルロース35部およびコーンスターチ3部とをよく混和したのち、コーンスターチ2部で製した結合剤とよく練合した。この練合物を16メッシュで篩過し、オープン中50℃で乾燥後、24メッシュで篩過する。ここに得た練合粉体とコーンスターチ8部、結晶セルロース11部およびタルク9部とをよく混合したのち、圧搾打錠して1錠当たり有効成分0.5mg含有の錠剤を得る。

一般式(I)の化合物の優れた薬理活性は以下に示す一連の試験によって 証明される。

10 実験例1:PARP酵素活性阻害作用

酵素源として組換え体のヒトPARP(4667-02X, Trevigen)を使用した。ポリADPリボシル化反応は、酵素反応緩衝液(10mM Tris/HCl(pH8.0), 1mM MgCl₂, 28mM KCl₁, 28mM NaCl)に³H-NAD(1.85kBq, NAD[アデニ ン-2,8-³H],第一化学)およびactivated DNA(0.02mg/mL、4667-03X, Trevigen)を加え、酵素源を添加することで開始させた。25℃で15分間インキュベーションした後、20%トリクロロ酢酸により反応を停止させ、生じた酸不溶性分画をGF/Bフィルターに吸着させた。フィルターを5%トリクロロ酢酸で数回洗浄した後、液体シンチレーション・カウンターでフィルター上の放射線量を測定した。PARP活性は、酵素源非添加サンプルの放射線量をブランク値として差し引くことで測定し、各試験化合物の50%酵素阻害値(IC₅₀値)は化合物非添加サンプルの放射線量を100%として算出した。3回測定して得た平均値を表1に示す。

表1

= N = A = A = A	WW 144 24 14	7 b 7 b 7 b 7 b	
試験化合物	PARP 阻害活性	試験化合物	PARP 阻害活性
	IC ₅₀ (nM)		IC ₅₀ (nM)
実施例 1	42*a, 38*b	実施例 176	44
3	. 70	178	23
4	42	181	22
12	34 ^{*a} , 37 ^{*b}	. 183	44
18	56	184	26
. 19	25	186	. 14
20	75	188	57
21	. 82	189	17
22	96	190	39 '
28	63 ·	205	54 _.
29	65	212	· 23
82	. 34	213	57
85	47	214	45 .
86	61	217	28
90	26	218	26
93	44	219	63 .
98	87	220	77
106	40	221	42
107	45	222	36
108	12	225	26
121	37	226	31
138	58	228	72
145	39 .	248	68
153	36	Pfizer*1	240
156	35	Y-3011*2	50
161	39 .	Y-3010*2	5100
165	52	Y-3079*2	. 79
. 172	49	対照薬 (DPQ) *3	1000

*a:2回測定した時の平均値

* b:3回測定した時の平均値

5 *1: Pfizerは米国特許第1174272号公報または同10623

57号公報に記載の方法に準じて製造した下記化合物を示す。

*2: Y-3011、Y-3010およびY-3079は、特公昭46-12454号公報に記載の方法に準じて製造した下記化合物を示す。

5 *3:DPQ=3, 4-ジヒドロ-5-[4-(1-ピペリジニル) ーブトキシ]-1(2H)-イソキノリノン(WO99/08680号, WO99/11649号に記載のPARP阻害剤)

上記より、本発明の実施例で示された化合物は、いずれも公知化合物と比10 較して優れたPARP阻害活性を有することがわかる。

尚、上記の結果より、Y-3011、Y-3010およびY-3079の うち、PARP阻害活性が最も優れているのはY-3011であることから、以下の実験例3および4では、特公昭46-12454号公報の代表化合物としてはY-3011を使用する。

15

実験例2:過酸化水素 (H2O2) 誘発細胞障害抑制作用

25 c m²フラスコにコンフルエントの状態まで培養した P 3 8 8 D 1 細胞を、4×10 c c e l l s / w e l l の密度で 9 6 ウェルプレートに播種した。試験化合物を添加して 1 5 分間 (3 7 °C) インキュベーションし、その 20 後、H₂O₂ (2 m M) を添加し、4 時間インキュベーションした。インキュ

ベーション終了後、培養上清を採取し、細胞障害の指標であるLDH活性をLDH-細胞毒性テストキット(和光純薬)で測定した。各試験化合物の50%抑制値(IC_{50} 値)は、化合物非添加サンプルのLDH活性(吸光度)を100%として算出した。結果を表2に示す。

5

表 2

試験化合物		細胞死抑制作用		
		IC_{50} (μ M)		
実施例	1	0.12		
	12	0.11		
	82	0.19		
	90	0.14		
	108	0.124		
	121	0.24		
	156	0.23		
	178	0.09		
	181	0.22		
	186	0.13		
	189	0.085		
	212	0.070		
対照薬(1	DPQ)	3.30		

実験例3:安定性試験

各試験化合物(5mg)を0.1mol/Lクエン酸水溶液(1ml)に 溶解し、遮光下または非遮光下、室温で1日後および8日後の各化合物の残存率をHPLCで測定した。残存率は各化合物を溶解直後のHPLCのareaと1日後および8日後のHPLCのareaとを比較して算出した。結果を表3に示す。

カラム CAPCELPAK UG120 (C18) (資生堂)

15 移動層 50mmol/L過塩素酸ナトリウム水溶液 (pH2.5):アセトニトリル=80:20

検出波長 254nm

流速 1.0ml/min

表3

試験化合物	遮光下の残存率(%)		非遮光下の残存率(%)	
	1日後	8 日後	1日後	8 日後
実施例 82	=100	≒100	≒100	≒ 100
108	≒100	≒ 100	≒100	≒1 00
121	≒ 100	≒ 100		_,
Y-3011	76	32	_	-

-:測定していない

5 上記より、本発明化合物は水溶液中でより安定であることが分かる。

表 4

試験化合物		アドレナリン α 1 受容体への親和性 Ki (μM)
実施例	156	>100
	212	>100
Y-3011		4.0

上記から、脳梗塞患者に血圧低下作用は禁忌と考えられるため、アドレナ リンα1受容体へ親和性を示さない本発明化合物は、脳梗塞治療薬として好 ましいと言える。

産業上の利用可能性

5 一般式(I)の化合物、その光学異性体、それらの医薬上許容しうる塩、 それらの水和物およびそれらの水付加物は、強力なPARP阻害作用を有し、 脳梗塞治療薬(特にkとして有用である。

本出願は日本で出願された特願2001-154571を基礎としており、 10 その内容は本明細書にすべて包含するものである。

請求の範囲

1. 一般式(I)

5 [式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

環Arはベンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示す。

Xはアルキル、置換基を有していてもよい芳香族複素環基または置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原子を示す。

10 Yは

$$-(CH_2)_{m}-$$

$$- (CH2) m-N (R4) -CO- (CH2) n-,$$

$$-(CH_2)_m-CO-N(R^4)-(CH_2)_n-$$

$$-(CH_2)_m-CO-O-(CH_2)_n-$$

15
$$- (CH_2)_m - O - CO - (CH_2)_n - \sqrt{CH_2}_n$$

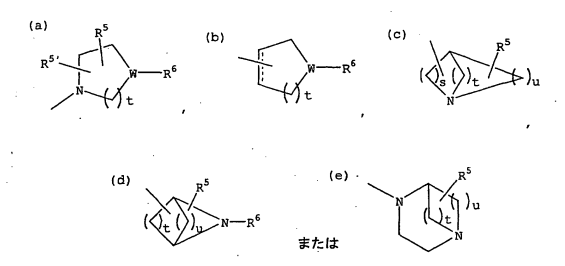
$$-(CH_2)_m - CO - (CH_2)_n -$$

(式中、m及びnは同一または異なって、それぞれ0または $1\sim10$ の整数を示す。 R^4 は水素またはアルキルを示す。但し、 $-(CH_2)_m$ -が母核と 20 結合する。)を示す。

R¹およびR²は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、 アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニト ロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、N-アルキル

カルバモイル、N, Nージアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルアミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、Nーアルキルスルファモイル、N, Nージアルキルスルファモイルまたはアルコキシアルキルオキシを示す。

5 Rはアミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、モルホリノまたは チオモルホリノを示すか、あるいは下記式(a)~(e)を示す。



10 (式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

WはCHまたは窒素原子を示す。

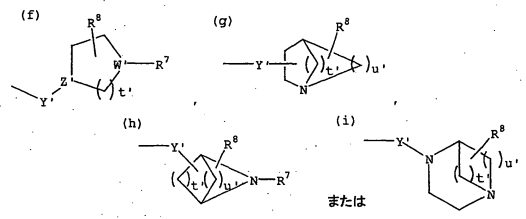
sは1~4の整数を示す。

tは0~3の整数を示す。

uは1~3の整数を示す。

15 R⁵及びR⁵ は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシ アルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアル キルカルバモイルを示すか、あるいはR⁵とR⁵ が一緒になってケトンを示 す。 R⁶は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、アシルアミノ、置換基を有していてもよいベンゾイルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、スルファモイルまたはアルキルスルホニルアミノを示すか、あるいは下記式

5 (f)~(i)を示す。



(式中、Y'は前記Yと同義である。

Z'はCHまたは窒素原子を示す。

10 W'はCH、窒素原子または酸素原子を示す。

t'は1~3の整数を示す。

u'は1~3の整数を示す。

但し、上記式(a)がピペラジンを示す場合、R⁶はヒドロキシアルキルを示すことができる。

15 R⁷は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、ヒドロキシアルキル、アシルアミノまたは置換基を有してもよいベンゾイルアミノを示す;但し、W⁷が酸素原子である場合には存在しない。

R⁸は水素、アルキルまたはヒドロキシアルキルを示す))

20 但し、(1) Xが無置換の炭素原子を示し、環Arがベンゼン環を示し、

Yがー $(CH_2)_m$ ー (m=0) を示し、かつRがモノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、ピペリジニル、3-メチルー1-ピペリジノ、ピペラジンー1-イル、4-メチルピペラジンー1-イル、1-ピペリジノ、4-モルホリノまたは4-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジンー1-イルを示す場合、

- 5 R¹はハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルアミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、NーアルキルスルファモイルまたはN, N
- 10 -ジアルキルスルファモイルを示し、(2)Xが窒素原子を示し、かつYが (CH_2) $_m$ (m=0)を示す場合、Rは上記式(b) \sim (d) のいずれ かを示す。〕

により表される縮合へテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容 される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

15 2. 一般式 (I) において、

Xがアルキル、置換基を有していてもよい芳香族複素環基または置換基を 有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子を示す ことを特徴とする請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、そ れらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

20 3. 一般式(I)において、

R¹がハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキルカルバモイル、N, Nージアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルアミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、Nーアルキルスルファモイル、N, Nージアルキルスルファモイルまたはアルコキシアルキルオキシを示し、

R2が水素を示す

ことを特徴とする請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

- 4. 一般式(I)において、
- 5 点線部分が単結合または二重結合を示し、

環Arがペンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示し、

Xがアルキルまたは置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原子を示し、

Υが

 $-(CH_2)_{m}-$

-(CH₂)_m-N(R⁴)-CO-(CH₂)_n-、または

- (CH₂) _m - CO - (CH₂) _n -

R¹およびR²が同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、 アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニト ロ、シアノ、カルボキシ、N, Nージアルキルカルバモイル、アルキルチオ またはアルコキシアルキルオキシを示し、

20 Rがジアルキルアミノまたはモルホリノを示すか、あるいは下記式 (a)~(d)を示す

(a)
$$R^5$$
 (b) $W - R^6$ (c) $W - R^6$ (d) R^5 $W - R^6$ $W - R^6$

(式中、点線部分が単結合または二重結合を示す。

5 WがCHまたは窒素原子を示す。

sが1~4の整数を示す。

tが0~3の整数を示す。

uが1~3の整数を示す。

R⁵及びR⁵'が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキ 10 シアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジア ルキルカルバモイルを示すか、あるいはR⁵とR⁵'が一緒になってケトンを 示す。

R⁶が水素、アミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、 アルキルスルホニル、アシルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、スル ファモイル、アルキルスルホニルアミノまたは下記式(f)を示す。

(f)
$$\mathbb{R}^{8}$$

$$\mathbb{W} \longrightarrow \mathbb{R}^{7}$$

15

(式中、Y'が前記Yと同義である。

Z'がCHまたは窒素原子を示す。

W'がCH、窒素原子または酸素原子を示す。

5 t'が1~3の整数を示す。

但し、上記式(a)がピペラジンを示す場合、R⁶がヒドロキシアルキルを示すことができる。

R⁷が水素またはアルキルを示す;但し、W³が酸素原子である場合には存在しない。

10 R⁸が水素を示す。))

ことを特徴とする請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

5. 一般式(I) において、

点線部分が単結合または二重結合を示し、

15 環Arがベンゼン環、ナフタレン環、またはピリジン、ピラゾールおよび チオフェンから選ばれる芳香族複素環を示し、

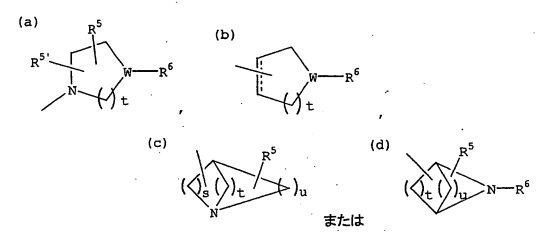
Xがアルキルまたはハロゲン、アルキルおよびアルコキシからなる群より 選ばれる置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、 あるいは窒素原子を示し、

- 20 Yが
 - $-(CH_2)_{m}-$
 - -(CH₂)_m-N(R⁴)-CO-(CH₂)_n-、 thi
 - (CH₂) _m CO (CH₂) _n -

(式中、m及Unが同一または異なって、それぞれ0または $1\sim5$ の整数を 25 示す。 R^4 が水素を示す。但し、-(CH_2) $_m$ -が母核と結合する。)を示し、

R¹およびR²が同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、 アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、カルボキシ、N, Nージアルキルカルバモイル、アルキルチオ またはアルコキシアルキルオキシを示し、

5 Rがジアルキルアミノまたはモルホリノを示すか、あるいは下記式 (a) $\sim (d)$ を示す



10 (式中、点線部分が単結合または二重結合を示す。

WがCHまたは窒素原子を示す。

sが1~4の整数を示す。

tが0~3の整数を示す。

uが1~3の整数を示す。

 R^5 及び $R^{5'}$ が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキルカルバモイルを示すか、あるいは R^5 と $R^{5'}$ が一緒になってケトンを示す。

R⁶が水素、アミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、

アルキルスルホニル、アシルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、スルファモイル、アルキルスルホニルアミノまたは下記式(f)を示す。

5 (式中、Y'が前記Yと同義である。

2'が窒素原子を示す。

W'がCH、窒素原子または酸素原子を示す。

t'が1~3の整数を示す。

但し、上記式 (a) がピペラジンを示す場合、R⁶がヒドロキシアルキルを 10 示すことができる。

 R^7 が水素またはアルキルを示す;但し、Wが酸素原子である場合には存在しない。

R 8 が水素を示す。));

但し、Xが窒素原子を示す場合、Rは上記式(b)を示す

- 15 ことを特徴とする請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。
 - 6. (1) 5-メチル-3- (4-メチルピペラジン-1-イル) -2H -イソキノリン-1-オン、
- (2) 3- (3-ジメチルアミノピロリジン-1-イル)-2H
- 20 -イソキノリン-1-オン、
 - (3) 3 (4 ジメチルアミノピペリジンー <math>1 イル) 2H-イソキノリンー 1 - オン、
 - (4) 3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1

- -イル) 2 H イソキノリン-1-オン、
- (5) 3-(4-アミノピペラジン-1-イル) 2H-イソキノリン-1ーオン、
- (6) 3-(4-ジメチルアミノピペラジン-1-イル)-2H-イソキノ5 リン-1-オン、
 - (7)3-(4-プロピルピペラジン-1-イル)-2H-イソ キノリン-1-オン、
 - (8) 3 (4 メタンスルホニルピペラジン<math>-1 4ル) -2 H 4 H
- 10 (9)3-(4-エトキシカルボニルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (10)3 (4 メチルホモピペラジン-1 イル) 2 H イソキノリン-1 オン、
- (11) 5 -メチル- 3 -(4 -メチルホモピペラジン- 1 -イル) 2 H15 -イソキノリン- 1 -オン、
 - (12) 5 メチル- 3 (4-i) メチルアミノピペリジン- 1 イル) 2 H イソキノリン- 1 オン、
 - (13) 3-(3-ジメチルアミノピロリジン-1-イル)-5 -メチル-2H-イソキノリン-1-オン、
- 20 (14) 5 メチル-3 (4 モルホリノ) 2 H イソキノ リン-1 - オン、
 - (15) 3-(4-アミノピペラジン-1-イル)-5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、
- (16) 3-(4-ジメチルアミノピペラジン-1-イル) -5-メチルー
- 25 2 Hーイソキノリンー1ーオン、
 - (17) 3-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル) -5-メ

チルー2H-イソキノリン-1-オン、

- (18)5-1+2-3-(4-1)
- -2H-イソキノリン-1-オン、
- (19)5-ヒドロキシー3-(4-メチルピペラジンー1ーイ
- 5 ル) 2 H イソキノリン-1-オン、
 - (20)5-フルオロ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (21) 5-クロロ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
- 10 (22) 5 プロモー3 (4 メチルピペラジン-1 イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (23) 8-クロロ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (24) 7-メチル-3-(4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イ
- 15 ソキノリンー1ーオン、
 - (25) 7ープロモー3ー(4ーメチルピペラジンー1ーイル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (26) 3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル) -5-メトキシ
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
- 20 (27) 5-ヒドロキシー3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (28) 5-フルオロ-3-(4-ジメチルアミノピペリジン-
 - 1-イル) 2 H-イソキノリン-1-オン、
 - (29) 5-クロロー3-(4-ジメチルアミノピペリジンー1
- $25 4\mu 2H 4y + 1y 1 3y$
 - (30) 6-クロロ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)

- -2H-イソキノリン-1-オン、
- (31) 7-プロモー3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1
- ーイル) 2 H-イソキノリン-1-オン、
- (32) 5 ブロモー3 (4 ジメチルアミノピペリジンー1
- - (34) 6 −メチル−3 − (4 −メチルピペラジン−1 −イル)−2 H − イソキノリン−1 − オン、
- 10 (35) 3-(4-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジン-1-イル) -6-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (36) 8-メチル-3- (4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (37) 7ープロモー3ー(4-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジンー1
- 15 ーイル) ー2Hーイソキノリンー1ーオン、
 - (38) 3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-5-ニトロ-2H-イ ソキノリン-1-オン、
 - (39) 5-アミノ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル) 2H-イ ソキノリン-1-オン1水付加物、
- 20 (40) 5 シアノ 3 (4 メチルピペラジン 1 イル) 2 H イ ソキノリン - 1 - オン、
 - (41)3 [4-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジン-1-イル] 8 メチル-2 H イソキノリン-1 オン、
 - (42) 3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-5-トリフルオロメチ
- 25 ルー2Hーイソキノリン-1ーオン、
 - (43) 3- [4-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジン-1-

イル] - 7 - メチル- 1 H - イソキノリン- 1 - オン、

- (44) 3 (4 メチルピペラジン <math>- 1 - 1
- (45) 5-ジメチルアミノ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル) -
- 5 2 Hーイソキノリンー1ーオン、

 - (47) 5-アミノ-3-(4-i)メチルアミノピペリジン-1-イル) 2H-イソキノリン-1-オン、
- 10 (48) 3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル) -5-トリフル オロメチル-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (49) 3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル) -5-メチルチオー<math>2H-イソキノリン-1-オン、
 - (50) 5-シアノ-3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル) -
- 15 2 Hーイソキノリンー1ーオン、
 - (51) 5, 7-ジメチル-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (52) 5, 7-ジクロロ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル) -2 H-イソキノリン-1-オン、
- 20 (53) 5, 7ージブロモー3ー(4ーメチルピペラジンー1ーイル) 2 Hーイソキノリン-1ーオン、
 - (54) 5, 7ージフルオロー3ー(4ーメチルピペラジンー1ーイル) 2Hーイソキノリンー1ーオン、
 - (55) 5-クロロー7-フルオロー3-(4-メチルピペラジン-1-イ
- 25 ν) $-2H-47+19\nu-1-4\nu$
 - (56) 6, 7ージヒドロキシー3ー(4ーメチルピペラジンー1ーイル)

- -2H-イソキノリン-1-オン、
- (57) 5, 7-ジクロロー3ー (4-ジメチルアミノピペリジンー1-Aル) -2H-4イソキノリンー1-4ン、
- (58) 5, 7ージプロモー3ー(4ージメチルアミノピペリジンー1ーイ
- 5 ル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (59) 5-プロモー7-クロロー3-(4-ジメチルアミノピペリジンー 1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (60) 6, 7-ジヒドロキシー3-(4-ジメチルアミノピペリジンー1-イル) -2 H-イソキノリンー1-オン、
- 10 (61) 3- [4-(4-モルホリノ) ピペリジン-1-イル] -2H-イ ソキノリン-1-オン、
 - (62) $3 \{4 [2 (ピペリジン-1 イル) エチル] ピペラジン-1 イル\} 2 H イソキノリン-1 オン、$
 - (63) 3- {4-[3-(ピペリジン-1-イル) プロピル]
- - (64) 3- {4-[4-(4-モルホリノ) プチル] ピペラジン-1-イル} -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (65) $3 \{4 [4 (ピペリジン-1 イル) プチル] ピペラジン-1 イル \} 2 H イソキノリン-1 オン、$
- - (69)5ーメチルー3ー[4ー(4ーモルホリノ)ピペリジンー1ーイル]
- 25 2H 7Y + 7J 1 7Y

- (71) 5 メチルー3 {4 [3 (ピペリジン-1 イル) プロピル] ピペラジン-1 イル} 2 H イソキノリン-1 5 オン、
 - (72) 5 メチル 3 $\{4 [5 (ピペリジン 1 イル)$ ペンチル] ピペラジン 1 イル $\}$ 2 H イソキノリン 1 オン、
- (73)5-メチルー3ー{4ー[4ー(ピペリジンー1ーイル)
- - (74) 5-メチル-3- $\{4-[4-(4-モルホリノ) プチル] ピペラジン-1-イル<math>\}$ 2 H-イソキノリン-1-オン、
 - (75)5-メチルー3-(4-(4-(4-メチルピペラジン
- 15 -1 1
 - $(76)7-プロモー3-{4-[4-(ピペリジン-1-イル)プチル]ピペラジン-1-イル}-2H-イソキノリン-1-オン、$
- 20 (77) 5 クロロー 3 {4 [4 (ピペリジン-1 イル) ブチル] ピペラジン-1 イル} 2 H イソキノリン-1 オン、
- (78) $5-プロモー3-\{4-[4-(ピペリジン-1-イル) プチル] ピペラジン-1-イル <math>\}-2$ H-イソキノリン-1-オ 25 ン、
 - (80) 5-クロロー3-{4-[4-(4-モルホリノ) ブチ

ル] ピペラジン-1-イル - 2 H-イソキノリン-1-オン、(81)3-(ピペリジン-4-イル)-2 H-イソキノリン-1-オン臭化水素酸塩、

- (82)3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-5 1-オン1/5水付加物、
 - (83)3-((4-メチルピペラジン-1-イル) カルボニル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (84) 3- (2-(ジメチルアミノ) エチル) -2H-イソキノリン-1 -オン、
- 10 (85) 3-(3-(ジメチルアミノ)プロピル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (86) 3-(1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3-イル) -2 H-イソキノリン-1-オン、
 - (87) 3-((1-アザビシクロ[2.2.2]オクタン-3-イル)メ
- 15 チル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (88) 3-(8-メチル-8-アザビシクロ[3.2.1] オクタン-3 -イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (89) 5-メチル-3-(2-(ジメチルアミノ) エチル) <math>-2H-イソ キノリン-1-オン、
- 20 (90)3-(3-(ジメチルアミノ)プロピル)-5-メチル -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (91) 3 (1-アザビシクロ [2..2.2] オクタン<math>-3 -4ル) -5 -メチル-2 H -4 Y キノリン-1 オン、
 - (92) 3- ((1-アザビシクロ [2.2.2] オクタン-3-イル) メ
- 25 チル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (93) 3-(ピペリジン-4-イル)-5-メチル-2H-イ

ソキノリンー1ーオン塩酸塩、

- (94) 5-メチル-3-(8-メチル-8-アザビシクロ[3, 2, 1] オクタン-3-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- (95) 5-クロロー3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イ 5 ソキノリン-1-オン、
 - (96) 5-プロモー3-(1-メチルピペリジンー4-イル) 2H-イ ソキノリン-1-オン、
 - (97) 4-フェニル-3-(ピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン臭化水素酸塩、
- 10 (98)3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-4-フェニル-2H-イソキノリン-1-オン1/5水付加物、
 - (99) 4-(4-メトキシフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (100) 4- (4-クロロフェニル) -3- (1-メチルピペ
- 15 リジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (101) 5, 7-ジプロモー3-(ピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (102) 5-メトキシー3-(ピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- 20 (103) 5-ヒドロキシ-3-(ピペリジン-4-イル) -2H-イソキ ノリン-1-オン、
 - (104) 5-フルオロー3-(ピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (105)3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-5-トリフルオロメ
- - (106) 5-フルオロー3-(1-メチルピペリジン-4-イ

- ル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- (107) 5-メトキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-イ
- ル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- (108) 5-ヒドロキシー3-(1-メチルピペリジンー4-
- 5 イル) 2 H-イソキノリン-1-オン、

 - $(1\ 1\ 0)\ 5-(4-メチルピペラジン-1-イル)-6H-チェノ [2,3-c] ピリジン-7-オン、$
- 10 (1 1 1) 5 (4 ジメチルアミノピペリジン-1 イル) 6 H チェノ [2, 3 c] ピリジン-7 オン、
 - (1 1 2) 6 (4 メチルピペラジン-1 イル) 5 H チェノ [3, 2 c] ピリジン-4 オン、
 - (113) 6- (4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル) -5H-チエ
- 15 ノ [3, 2-c] ピリジン-4-オン、
 - (114)3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-ベンズ [f] イソキノリン-1-オン、
 - (115) 3 (4ージメチルアミノピペリジン-1ーイル) -2Hーベンズ $\lceil f \rceil$ イソキノリン-1ーオン、
- 20 (116) 3 (4-メチルピペラジン-1-イル) 2 H-ベンズ [h] イソキノリン-1-オン、
 - (117)3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル)-2H-ベンズ [h] イソキノリン-1-オン、
- (118) 7- (4-メチルピペラジン-1-イル) 6 H-1, 6-ナフ
- 25 チリジンー5ーオン、

6ーナフチリジン-5ーオン、

(120) 8 - メチルー2 - (ピペリジン-4-イル) - 3 H - キナソリン -4-オン、

(121) 2- (1-メチルピペリジン-4-イル) -8-メチ

5 ルー3Hーキナグリン-4-オン、

(123) 8-メトキシ-2- (1-メチルピペリジン-4-イル) -3H-キナゾリン-4-オン、

(124)8-ヒドロキシー2-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3

- 10 (125) 8 フルオロー 2 (1 メチルピペリジン 4 イル) 3 H -キナゾリン - 4 - オン、
 - (126)8-クロロ-2-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3H-キナゾリン-4-オン、
- (127)8-プロモー2-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3H-15 キナゾリン-4-オン、
 - (128) 8-メトキシ-2-(4-ジメチルアミノシクロヘキサン-1-イル) -3H-キナゾリン-4-オン、
 - (129) 8-ヒドロキシ-2-(4-ジメチルアミノシクロヘキサン-1 -イル) -3H-キナゾリン-4-オン、
- 20 (130) 8 フルオロー 2 (4 ジメチルアミノシクロヘキサン 1 イル) 3 H キナゾリン 4 オン、
 - (131) 8-0ロロー2- (4-ジメチルアミノシクロヘキサン-1-イル) -3 Hーキナゾリン-4-オン、
- (132) 8ープロモー2ー(4ージメチルアミノシクロヘキサンー1ーイ
- 25 ル) 3 H キナゾリン- 4 オン、
 - (133) 2- (1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3-イル) -

3H-キナゾリン-4-オン、

(134) 2-((1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3-イル) メチル) -3H-キナゾリン-4-オン、

(135) 2- (8-メチル-8-アザビシクロ [3: 2: 1] オクタン-

5 3ーイル) - 3 H - キナゾリン- 4 - オン、

(136) 2-(4-ジメチルアミノシクロヘキサン-1-イル)-3H-キナゾリン-4-オン、

(137)8-メチル-2-(4-ジメチルアミノシクロヘキサン-1-イル)-3H-キナゾリン-4-オン、

10 (138) 2-(1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3 ーイル) -8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、

(139) 2- ((1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3-イル)メチル)-8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、 (140) 2- (2-(ジメチルアミノ) エチル)-3H-キナゾリン-4

15 ーオン、

(141) 2- (3-(ジメチルアミノ) プロピル) -3H-キナゾリン-4-オン、

(142) 2-(5-(ジメチルアミノ) ペンチル) -3H-キナゾリン-4-オン、

20 (143) 8-メチル-2-(8-メチル-8-アザビシクロ [3. 2. 1] オクタン-3-イル) -3H-キナゾリン-4-オン、

(144) 8 − メチル − 2 − (2 − (ジメチルアミノ) エチル) -3H-キナゾリン − 4 − オン、

(145)8-メチル-2-(3-(ジメチルアミノ)プロピル)

25 - 3 H - キナゾリン - 4 - オン、

(146) 8-メチル-2-(5-(ジメチルアミノ) ペンチル)

-3H-キナゾリン-4-オン、

(147)3-(4-(ジメチルアミノ)シクロヘキサン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オンおよび

(148) 3-(3-(4-メチルピペラジン-1-イル) プロ

5 ピル) -2H-イソキノリン-1-オン

から選ばれる請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

- 10 (152) (S) -3-(2-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (153)3-(3-ヒドロキシメチルー4-メチルピペラジン-1-イル)−5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン、
 - (154) 3-(3-エトキシカルボニル-4-メチルピペラジン-1-イ
- 15 ル) 2 H-イソキノリン-1-オン、
 - (155)3−(3−メチルピペラジン−1−イル)−2H−イソキノリン−1−オン、
 - (156) (S) 3 (3 E ドロキシメチルー 4 メチルピペラジンー 1 イル) 2H イソキノリンー 1 オン、
- 20 (157) (R) -3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (158) 3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -3, 4-ジヒドロ-2H-イソキノリン-1-オン、
- (159) 8-メチル-2-[2-(ジェチルアミノ) エチル] -3H-キ 25 ナゾリン-4-オン、
 - (162) 3-(3, 5-ジメチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキ

ノリンー1ーオン、

(163) 4-(4-メチルフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-4 -イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(164) 4-(4-フルオロフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-

 $5 \quad 4 - (1) - 2H - (1) + (1) - (1 - 1)$

(165) 8-メチル-2-(2-ピペリジノエチル) -3H-キナゾリン -4-オン、

(166) 8-メチル-2-[2-(モルホリン-4-イル) エチル] -3 H-キナゾリン-4-オン、

10 (167) 4- (2-メトキシフェニル) -3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(168) 4-(3-メチルフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-4 -イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(169) 4-(2-メチルフェニル)-3-(1-メチルピペリジン-4

(170) 4-(3-メトキシフェニル) - 3-(1-メチルピペリジン-4-(1-4ル) - 2H-(1-1ル) - 2H-(1-1ル) - 1-(1-1ル) - 1-

(171) 5-メトキシメチルオキシー3-(1-メチルピペリジンー4-イル) - 2H-イソキノリン-1-オン、

20 (173) 8-メチル-2- [5-(ジエチルアミノ) ペンチル] -3H-キナゾリン-4-オン、

(174)8-メチルー2ー [4-(ジェチルアミノ) ブチル]-3H-キナゾリンー4-オン、

(175) 8-メチルー2- [4-(ジメチルアミノ) ブチル] -3H-キ 25 ナゾリン-4-オン、

(176) 8-メチル-2-[3-(ピロリジン-1-イル) プロピル]-

3H-キナゾリン-4-オン、

(177) 7- (1-メチルピペリジン-4-イル) -6H-1, 6-ナフ チリジン-5-オン1/10水付加物、

(178) 5-メチル-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-

5 イソキノリンー1ーオン、

(179) 4-メチル-3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H- イソキノリン-1-オン、

- 10 (181) 5-アミノ-3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (182) 4-(2-フルオロフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (183) 7-クロロ-3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-
- 15 イソキノリンー1ーオン、

(184)5-ヒドロキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3, 4-ジヒドロ-2H-イソキノリン-1-オン、

(185)5-メトキシメチルオキシ-3-(3-ジメチルアミノプロピル)-2H-イソキノリン-1-オン、

- 20 (186) 5-ヒドロキシー3-(3-ジメチルアミノプロピル)-2H-イソキノリン-1-オン塩酸塩、
- (188) 5ーヒドロキシー3ー(4ージメチルアミノプチル)-2H-イ
- 25 ソキノリンー1ーオン塩酸塩、
 - (189) 5ーヒドロキシー3ー(2ー(ピペリジン-1ーイル)エチル)

-2H-イソキノリン-1-オン、

(190) 3- (1-メチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4 -イル) - 2H-イソキノリン-1-オン、

(191) 3- (1-ベンジルピペリジン-3-イル) -2H-イソキノリ

5 ンー1ーオン、

(192) 3- (1-メチルピペリジン-3-イル) -2H-イソキノリン -1-オン、

(193) 3-(1-メチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-5 -イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

10 (194) 3-(3-ヒドロキシメチルピペラジン-1-イル) -2H-イ ソキノリン-1-オン、

(195) 3−(4−エチル−3−ヒドロキシメチルピペラジン−1−イル)−2H−イソキノリン−1−オン、

(196) 3-(3-ヒドロキシメチル-4-プロピルピペラジン-1-イ

15 ル) - 2 H-イソキノリン-1-オン、

(197) 3-(4-ベンジル-3-ヒドロキシメチルピペラジン-1-イル) <math>-2H-イソキノリン-1-オン、

(198) 5-プロモー3-(3-ヒドロキシメチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、

20 (199) 5-プロモー3-(3-ヒドロキシメチルー4-メチルピペラジ $\nu-1-$ 4ル) -2 H-4ソキノリ $\nu-1-$ 4 ν 、

(201) 3-(3-ヒドロキシメチルピペリジン-1-イル)-2H-イ

25 ソキノリンー1ーオン、

(202) 3-(3-(ジメチルカルバモイル)ピペリジン-1-イル)-

2 H-イソキノリン-1-オン、

(203) 3-(3-ヒドロキシメチル-4-イソプチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、

(204) 3-[4-(ジメチルアミノ) ブチル]-2H-イソキノリン-

- 5 1ーオン、
 - (205) 5-フルオロー3-(3-ヒドロキシメチルー4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- 10 (207) 6-メチルー3- (1-メチルピペリジンー4-イル) -2 H- イソキノリン-1-オン、
 - (208) 7-メチルー3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (209) 8-メチルー3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-
- 15 イソキノリンー1ーオン、
 - (210) 7-メトキシメチルオキシ-3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2 H-イソキノリン-1-オン、
 - (211) 7-ヒドロキシー3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2 H-イソキノリン-1-オン塩酸塩、
- 20 (212) (S) -3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1-イル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (213) 3-(3-(ピロリジン-1-4ル) プロピル) -2H-4 イソキノリン-1-4ン、
 - (214) 5-クロロー3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジ
- $25 \quad \nu 1 4\nu 2H 4y + 7y 1 4\nu$
 - (216) 3 [3-(ピペリジン-1-イル) プロピル] 2H-イソキ

ノリンー1ーオン、

(217) 5-ヒドロキシ-3-(3-(ピロリジン-1-イル) プロピル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(218)5-メチル-3-[2-(ピペリジン-1-イル)エチル]-2

5 H-イソキノリン-1-オン、

(219) 3- [2-(ピペリジン-1-イル) エチル] -2H-イソキノ リン-1-オン、

(220) 3- [2-(ピロリジン-1-イル) エチル] -2H-イソキノリン-1-オン、

10 (221) 5-メチル-3-[2-(ピロリジン-1-イル) エチル] -2 H-イソキノリン-1-オン、

(222) 5 - メチル-3 - [3 - (ピロリジン-1 - イル) プロピル-1 - イル] - 2H - イソキノリン-1 - オン、

(223) 1, 5-ジヒドロー6-(1-メチルー1, 2, 3, 6-テトラ

15 ヒドロピリジンー4ーイル) ピラゾロ [4,3-c] ピリジンー4ーオン、

(224) N, N-ジメチル-3-(1-メチルピペリジン-1-イル) - 2 H-1-オキソイソキノリン-5-カルボキサミド1/4水付加物、

(225) 5-メチルー3-(オクタヒドロインドリジン-7-イル) -2 H-イソキノリン-1-オン3/4水付加物、

20 (226) 5-メチル-3- (オクタヒドロインドリジン-7-イル) -2 H-イソキノリン-1-オン1/2水付加物、

(227) 3 -(1-メチルピペリジン-1-イル) - 2H-1-オキソイソキノリン-5-カルボン酸塩酸塩、

(228) 5-メチル-3-[3-(ピペリジン-1-イル) プロピル]-

25 2 Hーイソキノリンー1ーオン、

(229)3-(ジメチルアミノ)メチル-2H-イソキノリン-1-オン、

(230) 3 - [(4-メチルピペラジン-1-イル) メチル] -2H-イ ソキノリン-1-オン、

- (231) 3- (ピペリジノメチル) 2H-イソキノリン-1-オン、
- (232) 3- [(モルホリン-1-イル) メチル] -2H-イソキノリン
- 5 ー1ーオン、
 - (233) 3- [(ホモピペリジン-1-イル) メチル] -2H-イソキノ リン-1-オン、
- 10 (235)3-(1-スルファモイルピペリジン-4-イル)-5-メチル -2H-イソキノリン-1-オン1/4水付加物、
 - (236) 3-(4-メチル-3-オキソピペラジン-1-イル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン1/10水付加物、
 - (237) 3- (1-アミノピペリジン-4-イル) -5-メチル-2H-
- 15 イソキノリンー1ーオン、
- 20 (240) 3-[2-(ホモピペリジン-1-イル) エチル] -2H-イソ キノリン-1-オン、
 - (241) N− (5−メチル−2H−1−オキソイソキノリン−3−イル)−2− (ジメチルアミノ) アセタミド、
 - (243) N-(5-メチル-2H-1-オキソイソキノリン-3-イル)
- 25 -3-(ジメチルアミノ)プロパンアミド、
 - (244) 3-(1-ジメチルアミノピペリジン-4-イル) -5-メチル

-2H-イソキノリン-1-オン、

 $(245) N - (5 - \cancel{1} + \cancel{1} +$

-4-(ジメチルアミノ)プタンアミド、

(246) N-(2H-1-オキソイソキノリン-3-イル)-4-(ジメ

5 チルアミノ) ブタンアミド、

(247) 3 - (4-メチル-2-オキソピペラジン-1-イル) <math>-2H-イソキノリン-1-オン、

(248) 5-メチル-3-(1-メチルピロリジン-3-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、および

10 (249) 3- (1-メチルピロリジン-3-イル) -2H-イソキノリン -1-オン

から選ばれる請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

8. 一般式(I)において、

15 点線部分は単結合または二重結合を示し、

環Arはベンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示し、

Xはアルキルまたは置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原子を示し、

Yは

 $-(CH_2)_m -$

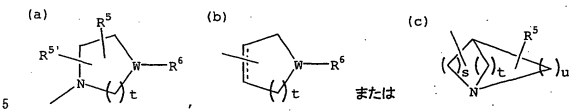
 $-(CH_2)_m-N(R^4)-CO-(CH_2)_n-$ st.

- (CH₂) _m - CO - (CH₂) _n -

(式中、m及びnは同一または異なって、それぞれ0または $1\sim10$ の整数を示す。 R^4 は水素を示す。但し、 $-(CH_2)_m$ -が母核と結合する。)を 25 示し、

R¹およびR²は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、

アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、カルボキシ、N, N-ジアルキルカルバモイルまたはアルコキシアルキルオキシを示し、Rはジアルキルアミノまたはモルホリノを示すか、あるいは下記式 (a) \sim (c) を示す



(式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

WはCHまたは窒素原子を示す。

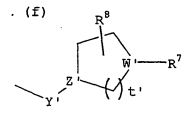
sは1~4の整数を示す。

10 tは0~3の整数を示す。

uは1~3の整数を示す。

R⁵及びR⁵ は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキルカルバモイルを示すか、あるいはR⁵とR⁵ が一緒になってケトンを示す。

R⁶は水素、アミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、 アルキルスルホニル、アシルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、スル ファモイル、アルキルスルホニルアミノまたは下記式(f)を示す。



20

(式中、Y'は前記Yと同義である。

Z'は窒素原子を示す。

W'はCH、窒素原子または酸素原子を示す。

t'は1~3の整数を示す。

5 但し、上記式 (a) がピペラジンを示す場合、R ⁶はヒドロキシアルキルを 示すことができる。

 R^7 は水素またはアルキルを示す;但し、W'が酸素原子である場合には存在しない。

R 8 は水素を示す。))

- 10 ことを特徴とする請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。
 - 9. 一般式 (I) において、

点線部分は単結合または二重結合を示し、

環Arはベンゼン環またはナフタレン環を示すか、あるいはピリジン、ピ

15 ラゾールおよびチオフェンからなる群より選ばれる芳香族複素環を示し、

Xはハロゲン、アルキルおよびアルコキシからなる群より選ばれる置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原子を示し、

YIL

25

 $-(CH_2)_{m}-$

-(CH₂)_m-N(R⁴)-CO-(CH₂)_n-、または

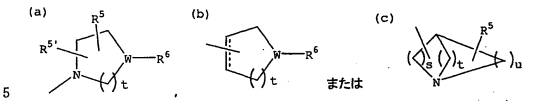
 $-(CH_2)_m-CO-(CH_2)_n-$

(式中、m及びnは同一または異なって、それぞれ0または $1\sim5$ の整数を示す。 R^4 は水素を示す。但し、 $-(CH_2)_m$ -が母核と結合する。)を示

R¹およびR²は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、

アルコキシ、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、カルボキシ、N, N ージアルキルカルバモイルまたはアルコキシアルキルオキシを示し、

Rはジアルキルアミノまたはモルホリノを示すか、あるいは下記式 (a) ~ (c) を示す



(式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

WはCHまたは窒素原子を示す。

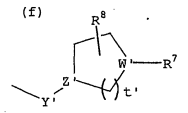
sは1~4の整数を示す。

10 tは0~3の整数を示す。

uは1~3の整数を示す。

 R^5 及び $R^{5'}$ は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキルカルバモイルを示すか、あるいは R^5 と $R^{5'}$ が一緒になってケトンを15 示す。

R⁶は水素、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、アルキルスルホニルアミノまたは下記式(f)を示す。



20

(式中、Y'は前記Yと同義である。

Z'は窒素原子を示す。

W'はCH、窒素原子または酸素原子を示す。

t'は1~3の整数を示す。

5 但し、上記式(a)がピペラジンを示す場合、R⁶はヒドロキシアルキルを 示すことができる。

 R^7 は水素またはアルキルを示す;但し、Wが酸素原子である場合には存在しない。

R 8 は水素を示す。));

- 10 但し、Xが窒素原子を示す場合、Rは上記式(b)を示す ことを特徴とする請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。
 - 10. (1) 5-メチルー3-(4-メチルピペラジンー1-イル) -2H-イソキノリンー1-オン、
- - (3) $3 (4 ジメチルアミノピペリジン<math>-1 4 \mu$) -2 H 4μ
 - (4)3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1
- $20 7 \mu 2 H 7 Y + 7 U \nu 1 3 \nu$
 - (7) 3 (4 プロピルピペラジン-1 イル) 2 H イソキノリン-1 オン、
- 25 (9) 3 (4 エトキシカルボニルピペラジン-1 イル) 2 H イソキノリン-1 オン、

(10)3-(4-メチルホモピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、

- (11) 5-メチル-3- (4-メチルホモピペラジン-1-イル) -2 H -イソキノリン-1-オン、
- 5 (12) 5 メチルー3 (4 ジメチルアミノピペリジン-1 イル) 2 H イソキノリン-1 オン、
 - (13)3-(3-ジメチルアミノピロリジン-1-イル)-5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン、
- (14) 5-メチル-3- (4-モルホリノ) -2H-イソキノ
- 10 リンー1ーオン、
 - (17)3-(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル)-5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン、
 - (18)5-メトキシ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- 15 (19) 5 ー ヒドロキシー 3 ー (4 ー メチルピペラジンー1 ー イル) ー 2 H ー イソキノリンー1 ー オン、
 - (20)5-フルオロ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (21) 5-クロロー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
- 20 2 H 7 Y + 7 Y 1 7 X
 - (22) 5 プロモー3 (4 メチルピペラジン 1 イル)
 - -2H-イソキノリン-1-オン、·
 - (23) 8-クロロ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- 25 (24) 7 -メチル-3 -(4 -メチルピペラジン-1 -イル) -2H -イ ソキノリン-1 -オン、

(25) 7 - プロモー3 - (4 - メチルピペラジンー1 - イル)- 2 H - イソキノリンー1 - オン、

- - (30) 6-クロロー3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (31) 7-プロモー3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1
- 10 ーイル) 2 H イソキノリン-1-オン、
 - (32) 5 プロモー 3 (4 ジメチルアミノピペリジン- 1 イル) 2 H イソキノリン- 1 オン、
- 15 (34) 6-メチル-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (35) 3-(4-(2-)) ドロキシエチル) ピペラジン-1-イル)-6-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (36) 8-メチル-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)
- - (37) 7ープロモー3ー(4-(2-)) ドロキシエチル) ピペラジン-1 ーイル) -2H ーイソキノリン-1ーオン、
 - (38)3 -(4-メチルピペラジン-1-イル) 5 ニトロー2 H イソキノリン-1 オン、
- 25 (39) 5ーアミノー3ー(4ーメチルピペラジンー1ーイル)ー2Hーイ ソキノリンー1ーオン1水付加物、

- (43)3-[4-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-イル] -7-メチル-1H-イソキノリン-1-オン、
- 5 (62) 3- {4-[2-(ピペリジン-1-イル) エチル] ピペラジン-1-イル} - 2H-イソキノリン-1-オン、
 - (63) $3 \{4 [3 (ピペリジン-1 イル) プロピル]$ ピペラジン- $1 - イル\} - 2H - イソキノリン-1 - オン、$
 - (65) 3- {4- [4- (ピペリジン-1-イル) ブチル] ピ
- 10 $^{\circ}$ $^{\circ}$
 - $(66)3-\{4-[5-(ピペリジン-1-イル)ペンチル]$ ピペラジン-1-イル $\}-2H-イソキノリン-1-オン、$
 - (69) 5-メチル-3-[4-(4-モルホリノ) ピペリジン-1-イル] -2H-イソキノリン-1-オン、
- 15 (70) 5 メチル-3 {4-[2-(ピペリジン-1-イル) エチル] ピペラジン-1-イル} 2 H イソキノリン-1 オン、
 - (71)5-メチル-3-{4-[3-(ピペリジン-1-イル) プロピル]ピペラジン-1-イル}-2H-イソキノリン-1-
 - (72) 5 メチル-3 {4 [5 (ピペリジン-1 イル) ペンチル] ピペラジン-1 イル} 2 H イソキノリン-1 オン、

20 オン、

- (73) 5 メチル 3 {4 [4 (ピペリジン 1 イル)
- 25 プチル] ピペラジン-1-イル} 2 H-イソキノリン-1-オン、・

(74) 5-メチル-3-{4-[4-(4-モルホリノ) プチル] ピペラジン-1-イル} -2H-イソキノリン-1-オン、(75) 5-メチル-3-(4-(4-(4-メチルピペラジン-1-イル) ブチル) ピペラジン-1-イル) -2H-イソキノ5 リン-1-オン、

- (76) $7-プロモー3-{4-[4-(ピペリジン-1-イル) ブチル] ピペラジン-1-イル} -2H-イソキノリン-1-オン、$
- (77)5-クロロー3-{4-[4-(ピペリジン-1-イル)10 ブチル]ピペラジン-1-イル}-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (78)5ープロモー3ー $\{4-[4-(ピペリジン-1-イル) ブチル]$ ピペラジンー $1-イル\}-2H-イソキノリン-1-オン、$
- 15 (80) 5-クロロー3-{4-[4-(4-モルホリノ) プチル] ピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、(81) 3-(ピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン臭化水素酸塩、
 - (82) 3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-
- 20 1-オン1/5水付加物、
 - (83)3-((4-メチルピペラジン-1-イル)カルボニル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (90) 3-(3-(ジメチルアミノ) プロピル) -5-メチル -2H-イソキノリン-1-オン、
- 25 (93)3-(ピペリジン-4-イル)-5-メチル-2H-イ ソキノリン-1-オン塩酸塩、

(95) 5-クロロ-3-(1-メチルピペリジン-4- イル)-2H-イソキノリン-1-オン、

- (97) 4ーフェニルー3ー(ピペリジンー4ーイル)ー2Hーイソキノリンー1ーオン臭化水素酸塩、
- 5 (98)3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-4-フェニル-2H-イソキノリン-1-オン1/5水付加物、
 - (99)4-(4-メトキシフェニル)-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (100) 4-(4-クロロフェニル) -3-(1-メチルピペ
- 10 リジンー4ーイル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (106)5-フルオロ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (107)5-メトキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- 15 (108) 5 ーヒドロキシー3ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル)ー2Hーイソキノリン-1ーオン、
 - (110) 5-(4-メチルピペラジン-1-イル)-6H-チェノ[2,3-c] ピリジン-7-オン、
 - (112)6-(4-メチルピペラジン-1-イル)-5H-チエノ[3,
- 20 2-c] ピリジン-4-オン、
 - (114)3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-ベンズ [f] イソキノリン-1-オン、
 - (115) 3 (4 ジメチルアミノピペリジン-1 イル) 2H ベンズ [f] イソキノリン-1 オン、
- 25 (116) 3- (4-メチルピペラジン-1-イル) 2H-ベンズ [h] イソキノリン-1-オン、

(117) 3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル) -2H-ベンズ [h] イソキノリン-1-オン、

(120) 8-メチル-2- (ピペリジン-4-イル) -3H-キナゾリン -4-オン、

- 5 (121) 2- (1-メチルピペリジン-4-イル) -8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、
 - (123)8-メトキシ-2-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3H-キナゾリン-4-オン、
- (137) 8-メチルー2- (4-ジメチルアミノシクロヘキサ
- - (138) 2-(1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3 -イル)-8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、
 - (139) 2-((1-アザビシクロ[2.2.2] オクタン-3-イル)メチル)-8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン、
- 15 (144) 8 メチルー 2 (2 (ジメチルアミノ) エチル) 3 H キナゾリンー 4 オン、
 - (145)8-メチルー2-(3-(ジメチルアミノ)プロピル)-3H-キナゾリン-4-オン、
 - (146)8-メチル-2-(5-(ジメチルアミノ)ペンチル)
- - (147)3-(4-(ジメチルアミノ)シクロヘキサン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オンおよび
 - (148)3-(3-(4-メチルピペラジン-1-イル)プロピル)-2H-イソキノリン-1-オン
- 25 から選ばれる請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

11. (151) (R) -3- (2-ヒドロキシメチルー4-メチルピペ ラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

- 5 (153)3-(3-ヒドロキシメチルー4-メチルピペラジン-1-イル) -5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン、
 - (154) 3-(3-x)キシカルボニル-4-xチルピペラジン-1-xル) -2H-4
- (155) 3 (3 メチルピペラジン <math>- 1
 - (156) (S) -3- (3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (157) (R) -3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- 15 (158) 3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -3, 4-ジヒドロ-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (159) 8-メチル-2-[2-(ジェチルアミノ) エチル] -3H-キナゾリン-4-オン、
 - (162)3-(3,5-ジメチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキ
- 20 ノリンー1ーオン、

 - (164) 4-(4-7)ルオロフェニル) -3-(1-)メチルピペリジン-4-(1-) -2H-(1-) -1-オン、
- 25 (165) 8 メチルー 2 (2 ピペリジノエチル) 3 H キナゾリン 4 オン、

(166) 8-メチル-2-[2-(モルホリン-4-イル) エチル] - 3 H-キナゾリン-4-オン、

- (167)4-(2-メトキシフェニル)-3-(1-メチルピペリジンー4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- 5 (168) 4-(3-メチルフェニル) -3-(1-メチルピペリジン-4 ーイル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (169)4-(2-メチルフェニル)-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (170) 4-(3-メトキシフェニル) -3-(1-メチルピペリジンー
- 10 4-4ル) -2H-4ソキノリン-1-オン、
 - (171) 5ーメトキシメチルオキシー3ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル) -2H-イソキノリンー1ーオン、
 - (173) 8-メチル-2-[5-(ジエチルアミノ) ペンチル] -3H-キナゾリン-4-オン、
- 15 (175) 8 メチルー2 [4 (ジメチルアミノ) プチル] 3H-キナゾリン-4-オン、
 - (176) 8 メチルー 2 [3 (ピロリジン-1 イル) プロピル] 3 H キナゾリン-4 オン、
 - (177) 7- (1-メチルピペリジン-4-イル) -6H-1, 6-ナフ
- 20 チリジン-5-オン1/10水付加物、
 - (178) 5 メチルー 3 (1 -メチルピペリジン 4 イル) 2 H イソキノリン -1 オン、
 - (179)4ーメチルー3ー(1-メチルピペリジンー4ーイル)-2Hーイソキノリンー1ーオン、
- 25 (180) 5-(ジメチルアミノ) -3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(181) 5-アミノー3-(1-メチルピペリジン-4-イル) - 2H-イソキノリン-1-オン、

- (182) 4-(2-フルオロフェニル) 3-(1-メチルピペリジン-4-イル) 2H-イソキノリン-1-オン、
- 5 (183) 7-クロロ-3- (1-メチルピペリジン-4-イル) -2H- イソキノリン-1-オン、
 - (184)5-ヒドロキシー3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-3,4-ジヒドロ-2H-イソキノリン-1-オン、
- (185) 5ーメトキシメチルオキシー3ー(3ージメチルアミノプロピル)
- 10 2 H 4 Y + 2 J y 1 4 x
 - (186) 5-ヒドロキシー3-(3-ジメチルアミノプロピル) <math>-2H- イソキノリン-1-オン塩酸塩、
 - (187) 5-メトキシメチルオキシ-3-(4-ジメチルアミノブチル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- 15 (188) 5-ヒドロキシー3-(4-ジメチルアミノブチル)-2H-イ ソキノリン-1-オン塩酸塩、
 - (189) 5 − ヒドロキシー3 − (2 − (ピペリジン−1 − イル) エチル)−2H−イソキノリン−1−オン、
 - (190) 3- (1-メチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-4
- 20 (1) (2) + (1) +
 - (191) 3- (1-ベンジルピペリジン-3-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (192) 3-(1-メチルピペリジン-3-イル) -2H-イソキノリン -1-オン、
- 25 (193) 3-(1-メチル-1, 2, 3, 6-テトラヒドロピリジン-5 -イル) - 2 H-イソキノリン-1-オン、

(194)3-(3-)ドロキシメチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、

- 5 (196) 3-(3-ヒドロキシメチルー4-プロピルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (197) 3-(4-ベンジル-3-ヒドロキシメチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (198) 5ープロモー3ー(3ーヒドロキシメチルピペラジンー1ーイル)
- 10 2H 4Y + 2J 1 3Z

 - (200) 3-(4-ピペリジノピペリジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- 15 (201) 3 (3 ヒドロキシメチルピペリジン-1 イル) 2H イソキノリン-1 オン、
 - (202) 3-(3-(ジメチルカルバモイル) ピペリジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (203) 3-(3-ヒドロキシメチル-4-イソプチルピペラジン-1-
- 20 $\langle 1 \rangle = 2H \langle 1 \rangle + \langle 1 \rangle = 1 \langle 1 \rangle$
 - (204) 3- [4-(ジメチルアミノ) プチル] -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (205) 5-フルオロ-3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- 25 (206) 3-(3-(ジメチルアミノメチル) ピペリジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(207) 6-メチル-3-(1-メチルピペリジン-4-イル) <math>-2H- イソキノリン-1-オン、

- (208) 7-メチルー3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- 5 (209) 8ーメチルー3ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル)ー2Hーイソキノリンー1ーオン、
 - (210) 7-メトキシメチルオキシー3-(1-メチルピペリジンー4-イル) -2 H-イソキノリンー1-オン、
 - (211) 7-ヒドロキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2
- 10 H-イソキノリン-1-オン塩酸塩、
 - (212) (S) -3-(3-) ドロキシメチルー4-メチルピペラジンー 1-イル) -5-メチルー 2H-イソキノリン-1-オン、
 - (213) 3 (3-(ピロリジン-1-イル) プロピル) <math>-2H-イソキ ノリン-1-オン、
- 15 (214) 5-クロロー3-(3-ヒドロキシメチルー4-メチルピペラジンー1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

 - (217) 5ーヒドロキシー3ー(3ー(ピロリジンー1ーイル)プロピル)
- - (218) 5-メチル-3-[2-(ピペリジン-1-イル) エチル]-2 H-イソキノリン-1-オン、
 - (219) 3- [2-(ピペリジン-1-イル) エチル] 2H-イソキノ リン-1-オン、
- 25 (220) 3-[2-(ピロリジン-1-イル)エチル]-2H-イソキノ リン-1-オン、

(221) 5-メチル-3-[2-(ピロリジン-1-イル) エチル]-2 H-イソキノリン-1-オン、

- (222) 5-メチル-3-[3-(ピロリジン-1-イル) プロピル-1-イル] -2H-イソキノリン-1-オン、
- 5 (223) 1,5-ジヒドロー6ー(1ーメチルー1,2,3,6ーテトラヒドロピリジンー4ーイル)ピラゾロ[4,3-c]ピリジンー4ーオン、(224) N, Nージメチルー3ー(1ーメチルピペリジンー1ーイル)ー2H-1ーオキソイソキノリンー5ーカルボキサミド1/4水付加物、
 - (225) 5ーメチルー3ー (オクタヒドロインドリジンー7ーイル) -2
- 10 H-イソキノリン-1-オン3/4水付加物、
 - (226) 5-メチル-3-(オクタヒドロインドリジン-7-イル) -2 H-イソキノリン-1-オン1/2水付加物、
 - (227) 3-(1-メチルピペリジン-1-イル)-2H-1-オキソイ ソキノリン-5-カルボン酸塩酸塩、
- 15 (228) 5-メチルー3-[3-(ピペリジン-1-イル) プロピル] 2H-イソキノリン-1-オン、
 - (229)3-(ジメチルアミノ)メチル-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (230) 3 [(4-メチルピペラジン-1-イル) メチル] <math>-2H-イ ソキノリン-1-オン、
- 20 (231) 3-(ピペリジノメチル) -2H-イソキノリン-1-オン、 (232) 3-[(モルホリン-1-イル) メチル] -2H-イソキノリン -1-オン、
 - (233) 3- [(ホモピペリジン-1-イル) メチル] -2H-イソキノ リン-1-オン、
- 25 (234) 3- [3-(ホモピペリジン-1-イル) プロピル] -2H-イ ソキノリン-1-オン、

(235)3-(1-スルファモイルピペリジン-4-イル)-5-メチル -2H-イソキノリン-1-オン1/4水付加物、

- (236) 3-(4-メチル-3-オキソピペラジン-1-イル) -5-メ チル-2H-イソキノリン-1-オン1/10水付加物、
- 5 (237) 3- (1-アミノピペリジン-4-イル) 5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (238) 3-(1-(メタンスルホニルアミノ) ピペリジン-4-イル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (239) 3-(1-トリフルオロアセトアミノピペリジン-4-イル) -
- 10 5-メチルー2H-イソキノリン-1-オン、
 - (240) 3-[2-(ホモピペリジン-1-イル) エチル] -2H-イソ キノリン-1-オン、
 - (241) N− (5−メチル−2H−1−オキソイソキノリン−3−イル)−2− (ジメチルアミノ) アセタミド、
- 15 (243) N- (5-メチル-2H-1-オキソイソキノリン-3-イル) -3-(ジメチルアミノ) プロパンアミド、
 - (244) 3- (1-ジメチルアミノピペリジン−4-イル) −5-メチル−2H-イソキノリン−1-オン、
 - (245) N-(5-メチル-2H-1-オキソイソキノリン-3-イル)
- 20 -4-(ジメチルアミノ) プタンアミド、
 - (246) N-(2H-1-オキソイソキノリン-3-イル) -4-(ジメチルアミノ) プタンアミド、
 - (247) 3-(4-) チルー2ーオキソピペラジンー1ーイル) -2H- イソキノリンー1ーオン、
- 25 (248) 5 メチルー 3 (1 メチルピロリジン 3 イル) 2 H イソキノリン 1 オン、および

(249) 3- (1-メチルピロリジン-3-イル) -2H-イソキノリン -1-オン

から選ばれる請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それら の医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

5 12. 一般式 (I) において、

点線部分が二重結合を示し、

環Arがベンゼン環を示し、

Xが置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子ある いは窒素原子を示し、

10 Yが $-(CH_2)_m-(式$ 中、mは0または $1\sim10$ の整数を示す)を示し、 R^1 および R^2 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシまたはアミノを示し、

Rがジアルキルアミノを示すか、あるいは下記式 (a) または (b) を示す

(a)
$$R^5$$
 (b) $W - R^6$ t t

15

(式中、点線部分が単結合を示す。

WがCHまたは窒素原子を示す。

tが0~3の整数を示す。

20 R⁵及びR⁵が同一または異なって、それぞれヒドロキシアルキルを示す。 R⁶が水素、アルキルまたはジアルキルアミノを示す。)

ことを特徴とする請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

13. 一般式(I)において、

点線部分が二重結合を示し、

環Arがベンゼン環を示し、

Xがハロゲン、アルキルおよびアルコキシからなる群より選ばれる置換基 5 を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素 原子を示し、

Yが-(CH_2) $_m$ -(式中、mが0または $1\sim3$ の整数を示す)を示し、 R^1 がアルキル、ヒドロキシまたはアミノを示し、 R^2 が水素を示し、

10 Rがジアルキルアミノ、下記式 (a)、

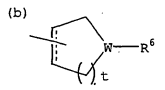
(a)
$$\mathbb{R}^5$$
 $\mathbb{W} \longrightarrow \mathbb{R}^6$

(式中、WがCHまたは窒素原子を示す。

tが1または2の整数を示す。

R⁵がヒドロキシアルキルを示し、R⁵は水素を示す。

15 R⁶が水素、アルキルまたはジアルキルアミノを示す。) または下記式(b)を示す



(式中、点線部分が単結合を示す。

Wが窒素原子を示す。

20 t が 2 の整数を示す。 R ⁶がアルキルを示す。)

ことを特徴とする請求項1記載の縮合へテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

- 14. (1) 5-メチル-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
- 5 (3)3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1-イル)-2H -イソキノリン-1-オン、

 - (12) 5-メチル-3-(4-ジメチルアミノピペリジン-1
- $10 4\mu 2H 4Y + 2J + 2J 1 3J$
 - (19) 5-ヒドロキシ-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2H-イソキノリン-1-オン、
 - (82) 3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン1/5水付加物、
- 15 (90) 3-(3-(ジメチルアミノ) プロピル) -5-メチル -2H-イソキノリン-1-オン、
 - (98)3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-4-フェニル-2H-イソキノリン-1-オン1/5水付加物、
 - (108)5-ヒドロキシー3-(1-メチルピペリジン-4-
- 20 イル) 2 H イソキノリン 1 オンおよび
 - (121) 2-(1-メチルピペリジン-4-イル)-8-メチル-3H-キナゾリン-4-オン
 - から選ばれる請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。
- 25 15. (156) (S) -3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペ ラジン-1-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、

(178) 5-メチル-3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-(178) -1-オン、

- (181) 5-アミノー3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン、
- 5 (186)5-ヒドロキシー3-(3-ジメチルアミノプロピル)-2H-イソキノリン-1-オン塩酸塩、
 - (189) 5 − ヒドロキシー3 − (2 − (ピペリジン−1 − イル) エチル)−2H−イソキノリン−1−オン、および
 - (212) (S) -3-(3-ヒドロキシメチル-4-メチルピペラジン-
- 10 1-イル) 5-メチル-2H-イソキノリン-1-オン から選ばれる請求項1記載の縮合へテロ環化合物、その光学活性体、それら の医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。
 - 16. (82) 3- (1-メチルピペリジン-4-イル) 2H-イソキ ノリン-1-オン1/5水付加物、
- 15 (90) 3-(3-(ジメチルアミノ) プロピル) -5-メチル-2H-イソキノリン-1-オンおよび

(108) 5-ヒドロキシ-3-(1-メチルピペリジン-4-イル) -2H-イソキノリン-1-オン

から選ばれる請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それら の医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

17. 一般式(I)において、

点線部分が二重結合を示し、

環Arがベンゼン環を示し、

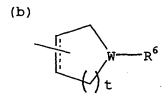
Xが置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、

25 あるいは窒素原子を示し、

Yが-(CH₂)_m-(式中、mは0または1~10の整数を示す)を示し、

 R^1 および R^2 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシまたはアミノを示し、

Rがジアルキルアミノまたは下記式 (b) を示す



5

(式中、点線部分が単結合を示す。

WがCHまたは窒素原子を示す。

tが0~3の整数を示す。

R⁶が水素、ジアルキルアミノまたはアルキルを示す。)

- 10 ことを特徴とする請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。
 - 18. 一般式 (I) において、

点線部分が二重結合を示し、

環Arがベンゼン環を示し、

15 Xが置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、 あるいは窒素原子を示し、

Yが $-(CH_2)_m$ -(式中、mは0または $1\sim10$ の整数を示す)を示し、 R^1 および R^2 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシまたはアミノを示し、

20 Rがジアルキルアミノまたは下記式 (a) を示す

$$R^5$$
 R^5
 W
 R^6

(式中、WがCHまたは窒素原子を示す。

tが0~3の整数を示す。

R⁵及びR⁵が同一または異なって、それぞれヒドロキシアルキルを示す。

5 R⁶が水素、ジアルキルアミノまたはアルキルを示す。)

ことを特徴とする請求項1記載の縮合へテロ環化合物、その光学活性体、そ れらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

- 19. (82)3-(1-メチルピペリジン-4-イル)-2H-イソキノリン-1-オン1/5水付加物、
- 10 (108) 5ーヒドロキシー3ー(1ーメチルピペリジンー4ーイル) -2H-イソキノリン-1ーオンおよび (121) 2-(1-メチルピペリジン-4-イル) -8-メチルー3H-キナゾリン-4-オン

から選ばれる請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それら の医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

- 20. (156) (S) -3-(3-ヒドロキシメチルー4-メチルピペラジン-1-イル) <math>-2 H-イソキノリン-1-オン、および
- (212)(S) 3 (3 E F D キシメチル 4 メチルピペラジン 1 イル) 5 メチル 2 H イソキノリン 1 オン
- 20 から選ばれる請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。
 - 21. 一般式 (I) において、

点線部分が二重結合を示し、

環Arがベンゼン環を示し、

Xが置換基を有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、 または窒素原子を示し、

Yが一 (CH_2)_mー (式中、mは0または1~10の整数を示す)を示し、

5 R^1 がアルキル、ヒドロキシまたはアミノを示し、

R²が水素を示し、

Rがジアルキルアミノ、または下記式(a)を示す

(a)
$$\mathbb{R}^5$$
 $\mathbb{W} - \mathbb{R}^6$

(式中、WがCHまたは窒素原子を示す。

10 tが0~3の整数を示す。

 R^5 及び $R^{5'}$ が同一または異なって、それぞれヒドロキシアルキルを示す。

R⁶が水素、ジアルキルアミノまたはアルキルを示す。)

ことを特徴とする請求項1記載の縮合ヘテロ環化合物、その光学活性体、そ 15 れらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。

- 22. (1) 5-メチル-3-(4-メチルピペラジン-1-イル)-2 H-イソキノリン-1-オンである請求項1記載の縮合へテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物。
- 20 23. 請求項1から22のいずれかに記載の縮合ヘテロ環化合物、その光 学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水 付加物を含有する医薬。

24. 一般式(I)

[式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

環Arはベンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示す。

Xはアルキル、置換基を有していてもよい芳香族複素環基または置換基を 5 有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原 子を示す。

Yは.

$$- (CH_{2})_{m} - ($$

15 (式中、m及Unは同一または異なって、それぞれ0または $1\sim10$ の整数を示す。 R^4 は水素またはアルキルを示す。但し、 $-(CH_2)_m$ -が母核と結合する。)を示す。

R¹およびR²は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、 アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニト 20 ロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキル カルバモイル、N, Nージアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシル アミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファ モイル、Nーアルキルスルファモイル、N, Nージアルキルスルファモイル

またはアルコキシアルキルオキシを示す。

Rはアミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、モルホリノまたは チオモルホリノを示すか、あるいは下記式 (a) \sim (e) を示す。

(a)
$$R^5$$
 (b) R^6 (c) R^5 (c) R^5 (d) R^5 (e) R^5 R^5 R^5 R^5 R^5 R^5 R^5

5

(式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

WはCHまたは窒素原子を示す。

sは1~4の整数を示す。

tは0~3の整数を示す。

10 uは1~3の整数を示す。

 R^5 及び R^5 'は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキルカルバモイルを示すか、あるいは R^5 と R^5 'が一緒になってケトンを示す。

R 6は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、アシルアミノ、置換基を有していてもよいベンゾイルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、スルファモイルまたはアルキルスルホニルアミノを示すか、あるいは下記式

(f)~(i)を示す。

(f)
$$R^8$$
 (g) R^8 $Y' \longrightarrow Y' \longrightarrow Y'$ $Y' \longrightarrow Y'$

(式中、Y'は前記Yと同義である。

5 Z'はCHまたは窒素原子を示す。

W'はCH、窒素原子または酸素原子を示す。

t'は1~3の整数を示す。

u'は1~3の整数を示す。

但し、上記式(a)がピペラジンを示す場合、R⁶はヒドロキシアルキルを 10 示すことができる。

R⁷は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、ヒドロキシアルキル、アシルアミノまたは置換基を有していてもよいベンゾイルアミノを示す;但し、W⁷が酸素原子である場合には存在しない。

15 R⁸は水素、アルキルまたはヒドロキシアルキルを示す。))]

により表される縮合へテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物を含有することを特徴とする、ポリ(ADPーリボース)合成酵素の機能亢進に起因する疾患の予防および/または治療薬。

25. 一般式(I)

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & O \\
\hline
 & NH \\
\hline
 & Y-R
\end{array} (I)$$

[式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

環Arはベンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示す。

5 Xはアルキル、置換基を有していてもよい芳香族複素環基または置換基を 有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原 子を示す。

YIZ

$$-(CH_2)_m-$$

10
$$-(CH_2)_m-N(R^4)-CO-(CH_2)_n-$$
,
 $-(CH_2)_m-CO-N(R^4)-(CH_2)_n-$,
 $-(CH_2)_m-CO-O-(CH_2)_n-$, $\ddagger \hbar \ddot{a}$

$$-(CH_2)_m-O-(CH_2)_n-$$

(式中、m及びnは同一または異なって、それぞれ 0 または $1\sim10$ の整数

15 を示す。R⁴は水素またはアルキルを示す。但し、- (CH₂) _m-が母核と 結合する。)を示す。

R¹およびR²は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキルカルバモイル、Nージアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルアミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、NーアルキルスルファモイルまたはN, Nージアルキルスルファモイルを示す。

WO 02/094790

Rはアミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、モルホリノまたは チオモルホリノを示すか、あるいは下記式(a)~(e)を示す。

(a)
$$R^5$$
 (b) R^6 (c) R^5 R^5 (d) R^5 (e) R^5 R^5

5

(式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

WはCHまたは窒素原子を示す。

sは1~3の整数を示す。

tは0~3の整数を示す。

10 uは1~3の整数を示す。

 R^5 及び $R^{5'}$ は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキルカルバモイルを示すか、あるいは R^5 と $R^{5'}$ が一緒になってケトンを示す。

15 R⁶は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、 アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、アシルアミノ、置換 基を有していてもよいベンゾイルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、 スルファモイル、またはアルキルスルホニルアミノを示すか、あるいは下記

式(f)~(i)を示す。

(式中、Y'は前記Yと同義である。

Z'はCHまたは窒素原子を示す。

W'はCHまたは窒素原子を示す。

t'は1~3の整数を示す。

u'は1~3の整数を示す。

R⁷は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、 アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、ヒドロキシアルキル、

10 アシルアミノまたは置換基を有していてもよいペンゾイルアミノを示す。

R®は水素、アルキルまたはヒドロキシアルキルを示す。))

但し、(1) Yがー(CH_2) $_m$ ー(m=0)を示し、かつRが4-メチルピペラジンー1-イル、1-ピペリジノ、4-モルホリノまたは4-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジンー1-イルを示す場合、 R^1 はハロゲン、アル15キル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、-トロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、N-アルキルカルバモイル、N,N-ジアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルアミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、N-アルキルスルファモイルまたはN,N-ジアルキルスルファモイルを示し、(2) Xが窒素原子を示し、かつYがー(CH_2) $_m$ ー(m

=0)を示す場合、Rは式(b) \sim (d)のいずれかを示し、ZはCHを示す。]

により表される縮合へテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容 される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物を含有することを特徴と する、ポリ(ADP-リボース)合成酵素の機能亢進に起因する疾患の予防

- 26. 脳梗塞に用いられる請求項24または25記載の予防および/または治療薬。
- 27. 脳梗塞急性期に用いられる請求項24から26のいずれかに記載の 10 予防および/または治療薬。

および/または治療薬。

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & O \\
\hline
 & NH \\
R^2 & Y-R
\end{array} (1)$$

[式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

環Arはベンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示す。

15 Xはアルキル、置換基を有していてもよい芳香族複素環基または置換基を 有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原 子を示す。

YIZ

$$- (CH_{2})_{m} - (C$$

(式中、m及びnは同一または異なって、それぞれ0または $1\sim10$ の整数を示す。 R^4 は水素またはアルキルを示す。但し、 $-(CH_2)_m$ -が母核と 5 結合する。)を示す。

R¹およびR²は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキルカルバモイル、N, Nージアルキルカルパモイル、アシルアミノ、ジアシルフミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、Nーアルキルスルファモイル、N, Nージアルキルスルファモイルまたはアルコキシアルキルオキシを示す。

Rはアミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、モルホリノまたは チオモルホリノを示すか、あるいは下記式 (a) ~ (e) を示す。

(a)
$$\mathbb{R}^5$$
 (b) \mathbb{R}^6 (c) \mathbb{R}^5 (d) \mathbb{R}^5 (e) \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^5 \mathbb{R}^5

(式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。 WはCHまたは窒素原子を示す。

sは1~4の整数を示す。

tは0~3の整数を示す。

uは1~3の整数を示す。

R⁵及びR⁵ は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキ 5 シアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジア ルキルカルバモイルを示すか、あるいはR⁵とR⁵ が一緒になってケトンを 示す。

R⁶は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、アシルアミノ、置換 基を有していてもよいベンゾイルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、 スルファモイルまたはアルキルスルホニルアミノを示すか、あるいは下記式 (f)~(i)を示す。

(f)
$$R^{8}$$

$$W = R^{7}$$

$$Y = V = V$$

$$(i)$$

$$T = R^{8}$$

$$(i)$$

$$T = R^{8}$$

15 (式中、Y'は前記Yと同義である。

Z'はCHまたは窒素原子を示す。

W'はCH、窒素原子または酸素原子を示す。

t'は1~3の整数を示す。

u'は1~3の整数を示す。

但し、上記式(a)がピペラジンを示す場合、R⁶はヒドロキシアルキルを示すことができる。

R⁷は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、 アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、ヒドロキシアルキル、

5 アシルアミノまたは置換基を有していてもよいベンゾイルアミノを示す;但 し、W'が酸素原子である場合には存在しない。

R*は水素、アルキルまたはヒドロキシアルキルを示す。))]

により表される縮合へテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容 される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物を含有するポリ(ADP

10 -リボース)合成酵素阻害剤。

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & O \\
\hline
 & NH \\
R^2 & Y-R
\end{array} (1)$$

[式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

環Arはベンゼン環、ナフタレン環または芳香族複素環を示す。

15 Xはアルキル、置換基を有していてもよい芳香族複素環基または置換基を 有してもよいフェニルで置換されていてもよい炭素原子か、あるいは窒素原 子を示す。

YIZ

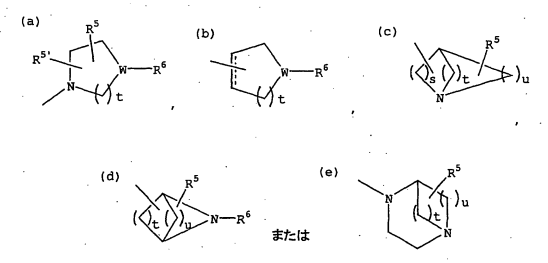
$$-(CH2)_m-$$

20
$$-(CH_2)_m - N(R^4) - CO - (CH_2)_n - N(CH_2)_m - CO - N(R^4) - (CH_2)_n - N(CH_2)_m - CO - O - (CH_2)_n - N(CH_2)_m - CO - O - (CH_2)_n - N(CH_2)_n - N(CH_2)$$

(式中、m及びnは同一または異なって、それぞれ0または $1\sim10$ の整数を示す。 R^4 は水素またはアルキルを示す。但し、 $-(CH_2)_m$ -が母核と結合する。)を示す。

R¹およびR²は同一または異なって、それぞれ水素、ハロゲン、アルキル、 5 アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキルカルバモイル、Nージアルキルカルバモイル、アシルアミノ、ジアシルアミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、NーアルキルスルファモイルまたはN, Nージアルキルスルファモイルを示す。

Rはアミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、モルホリノまたは チオモルホリノを示すか、あるいは下記式 $(a) \sim (e)$ を示す。



15 (式中、点線部分は単結合または二重結合を示す。

WはCHまたは窒素原子を示す。

s は 1 ~ 3 の整数を示す。

tは0~3の整数を示す。

uは1~3の整数を示す。

 R^{5} 及び $R^{5'}$ は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキル、アルコキシカルボニル、ジアルキルアミノアルキルまたはジアルキルカルバモイルを示すか、あるいは R^{5} と $R^{5'}$ が一緒になってケトンを示す。

R⁶は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、アシルアミノ、置換基を有していてもよいベンゾイルアミノ、ヒドロキシ、アリールアルキル、スルファモイルまたはアルキルスルホニルアミノを示すか、あるいは下記式

10 (f)~(i)を示す。

5

(式中、Y'は前記Yと同義である。

Z'はCHまたは窒素原子を示す。

W'はCHまたは窒素原子を示す。

15 t'は1~3の整数を示す。

u'は1~3の整数を示す。

R⁷は水素、アミノ、モノアルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキル、 アルコキシカルボニル、アルキルスルホニル、アシル、ヒドロキシアルキル、 アシルアミノまたは置換基を有していてもよいベンゾイルアミノを示す。

20 R⁸は水素、アルキルまたはヒドロキシアルキルを示す。))

但し、(1) Yがー(CH_2) $_m$ ー(m=0)を示し、かつRが4ーメチル ピペラジンー1ーイル、1ーピペリジノ、4ーモルホリノまたは4ー(2 ー ヒドロキシエチル)ピペラジンー1ーイルを示す場合、 R^1 はハロゲン、アルキル、アルコキシ、ハロアルキル、ヒドロキシ、アミノ、ジアルキルアミノ、ニトロ、シアノ、アシル、カルボキシ、エステル、カルバモイル、Nーアルキルカルバモイル、N, Nージアルキルカルバモイル、N, Nージアルキルカルバモイル、N, Nージアルキルカルボニルアミノ、ジアシルアミノ、チオール、アルキルチオ、アルコキシカルボニルアミノ、スルファモイル、NーアルキルスルファモイルまたはN, Nージアルキルスルファモイルを示し、(2) Xが窒素原子を示し、かつYがー(CH_2) $_m$ ー(m=0)を示す場合、Rは上記式(b) ~(d) のいずれかを示し、ZはC Hを示す。]

により表される縮合へテロ環化合物、その光学活性体、それらの医薬上許容される塩、それらの水和物またはそれらの水付加物を含有するポリ(ADP ーリボース)合成酵素阻害剤。

Int. 239/ 31/5 25/0 B. FIELDS Minimum d Int.	FICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C07D217/24, 401/04, 45 88, A61K31/4365, 31/4375, 51, 31/473, 31/472, 31/55, 10, 25/14, SEARCHED commentation searched (classification system followed b C1 ⁷ C07D217/24, 401/04, 45	31/4725, A61K31/496, 31/517, A61P3/10, 7/ oy classification symbols) 61/02, 453/02, 471/04	31/5377, 04, 9/10, . 495/04.
31/5	88, A61K31/4365, 32/4375, 51, 31/473, 31/472, 31/55,	31/517, A61P3/10, 7/	04, 9/10,
	0, 25/14, ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched
Electronic d CAPL	lata base consulted during the international search (name out (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (e of data base and, where practicable, sea STN)	rch terms used)
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	TENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	,	Relevant to claim No.
Х А	NUNAMI, Ken-ichi et al., One- Oxo-1,2-dihydroisoquinoline-3 Derivatives, J. Org. Chem., 1 pages 1887 to 1888	-carboxylic Acid	1,2,4,8 3,5-7,9-29
X A	UNVERFERTH, Klaus et al., Syn antikonvulsive Aktivität von 3-Carbamoyl-4-a -onen, Arch. Pharm. 1991, Vol 809	aryl-isochinolin-1(2H)	
X A	to 814 VITTORIO, F. et al., Ricerche	e Su Derivati	1,2 3-29
·	Alchilici Ed Arilici Della Isochinokina 1984, Vol.39, No.3, pages 217	Della Isochinokina, Farmaco. Ed. Sc.,	
Further	Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention earnot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention earnot be special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other means "P" document with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of mailing of the international search report 03 September, 2002 (03.09.02)			
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer			
Facsimile N		Telephone No	

C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X A	US 3322756 A (RUSCHIG Heinrich), 30 May, 1967 (30.05.67), Full text & JP 42-25671 B & JP 42-25903 B & JP 42-25904 B & NL 6405448 A & BE 648093 A & CA 794843 A & CH 447181 A & CH 447182 A & CH 447183 A & DE 1231705 A & FR 1404524 A & GB 1053063 A	1,3,4,8 2,5-7,9-29
X A	JP 48-80579 A (Michio INOUE), 29 October, 1973 (29.10.73), Particularly, Claims; examples 1, 4 (Family: none)	1,3,23 2,4-22, 24-29
X A	JP 48-80580 A (Michio INOUE), 29 October, 1973 (29.10.73), Particularly, Claims; examples 7, 9, 25 (Family: none)	1,3,23 2,4-22, 24-29
X A	Masayuki ISHIKAWA, "Ko Domyaku Kokazai no Gosei Kenkyu (Dai 3 Ho) Chinazoline-Rui no Carbamate Yudotai no Gosei", Reports of the Institute for Medical & Dental Engineering, 1975, Vol.9, pages 169 to 181, particularly, compound (I), 11-13	1,3,23 2,4-22, 24-29
X A	SUESSE, Manfred et al., Chinazolinearbonsauren; Chinazolin-4-on-2-yl-essigsaureamide, Z. Chem., 1983, Vol.23, No.11, pages 406 to 407, particularly, compounds 3a to 3f	1,3,23 2,4-22, 24-29
X A	GRUPE, Renate et al., Untersuchungen zur antianaphylaktischen Wirlsamkeit von Derivaten des 4-Oxochinazolins, der 4-Oxochinazolin-3-ylbenzoes ure und der 4-Oxochinazolin-3-yl-essigs ure an der Ratte, Pharmazie, 1984, Vol.39, No.7, pages 484 to 486, particularly, compounds F76, F77	1,3,23 2,4-22, 24-29
X A	JOSHI, Vidya et al., Synthesis of Some New 4-Quinazolinone-2-carbosy Esters, 2-Carboxamides, 2-Carboxyhydrazides & Their Tosyl Derivatives Having Potential Biological Acitivity, Indian J. Chem., 1987, Vol.26B, pages 602 to 604, particularly, compounds IIIa, c to f	1,3 2,4-29
X A	SPIRKOVA, K. et al., Synthesis and Biological Activity of Some 2-Substituted Quinazolin-4-ones, Chem. Papers, 1999, Vol.53, No.4, pages 272 to 275, particularly, compound IIIj	1,4,8,12, 17,18,23 2,3,5-7, 9-11,13-16, 19-22,24-29

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	HORI, Manabu et al., Effects of a 2-Substituent on the Ratio of N- and O-Alkylation of 4(3H)-	1, 4, 8, 18 2, 3, 5-7,
	Quinazolinones, Chem. Pharm. Bull., 1993, Vol.41, No.6, pages 1114 to 1117, particularly, compound 1g	9-17,19-29
X A	RASTOGI, Rashmi et al., Synthesis of 2-Substituted Quinazolines & Quinazolones as Potential Anthelmintics, Indian J. Chem., 1982, Vol.21B, pages 744 to 746, particularly, compounds 12, 13	1,4,8,23 2,3,5-7, 9-22,24-29
X A	VAIDYA, V.P. et al., Studies in Benzofurans: Part XII - Synthesis & Reactions of 2-Chloromethyl-3,4-dihydro-4-oxobenzofuro[3,2-d]pyrimidine, Indian J. Chem., 1981, Vol.20B, pages 780 to 783, particularly, compounds VIIIa to j	1,4,8,23 2,3,5-7, 9-22,24-29
X A	US 3939161 A (Abbott Laboratories), 17 February, 1976 (17.02.76), Particularly, Claims; example 16 (Family: none)	1,4,8,23 2,3,5-7, 9-22,24-29
X A 	MUSATOVA, I.S. et al., The synthesis and properties of 4-oxo-3,4-dihydrobenzo(g)pteridine-2-carboxylic acid derivatives, KhimFarm. Zh., 1986, Vol.20, No.2, pages 182 to 187, particularly, compound XII	1,4,8 2,3,5-7, 9-29
X A	CRESPO, Maria I. et al., Design, Synthesis, and Biological Activities of New Thieno[3,2-d] pyrimidines as Selective Type 4 Phosphodiesterase Inhibitors, J. Med. Chem., 1998, Vol.41, pages 4021 to 4035	1,4,8 2,3,5-7, 9-29
X A	JP 48-22483 A (Michio INOUE), 22 March, 1973 (22.03.73), Particularly, Claims; examples 2, 4, 5 (Family: none)	1,23 2-22,24-29
X A	JP 48-19587 A (Michio INOUE), 12 March, 1973 (12.03.73), Particularly, Claims; examples 1, 4 (Family: none)	1,23 2-22,24-29
X A	JP 48-22482 A (Michio INOUE), 22 March, 1973 (22.03.73), Particularly, Claims; examples 1, 3, 5, 8, 9 (Family: none)	1,23 2-22,24-29
X A	JP 48-22481 A (Michio INOUE), 22 March, 1973 (22.03.73), Particularly, Claims; examples 1, 3, 4 (Family: none)	1,23 2-22,24-29

International application No.
PCT/JP02/04995

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X A	Masayuki ISHIKAWA, "Ko Domyaku Kokazai no Gosei Kenkyu (Dai 1 Ho) Diazine-Rui no Carbamate Yudotai no Gosei", Reports of the Insititute for Medical & Dental Engineering, 1974, Vol.8, pages 9 to 20, particularly, compounds 44, 46, 49	1,23 2-22,24-29
X A	Mekuskiene, G. et al., Synthesis and anti-monoamine oxidase activity of 1-(4-quinazolone-2-carbonyl)-2-alkyl (or aralkyl) hydrazines, Khimiko-Farmatsev ticheskii Zhurnal, 1998, Vol.32, No.10, pages 10 to 12, particularly, compound I	1,23 2-22,24-29
X A	CHIBANI, A. et al., R.duction ·lectrochimique de N-(o-nitrobenzoyl) et de N-(o-nitrobenzyl)-amides ou imides Obtention de d·riv·s de la quinazoline, Bull. Soc. Chim. Fr., 1991, Vol.128, pages 814 to 822, particularly, compound 2g	1 2 - 29
X A	NAGASAKA, Tatsuo et al., The Reaction of O-Ethyl Succinimide with Primary and Secondary Amines. A Simple Synthesis of some 4(3H)-Quinazolones and Quinazolines having Propionic Acid at 2-Position, Heterocycles, 1978, Vol.9, No.10, pages 1375 to 1380, particularly, compound VIc	1 2 - 29
X A	CORBIN, Perry S. et al., Self-Association without Regard to Prototropy. A Heterocycle That Forms Extremely Stable Quadruply Hydrogen-Bonded Dimers, J. Am. Chem. Soc., 1998, Vol.120, pages 9710 to 9711	1 2 - 29
Х А	REDDY, P.S.N. et al., Synthesis of 2-[4(3H)-oxoquinazolin-2-yl]-5-aryl-1,3,4-oxadiazoles, Indian J. Chem., 1990, Vol.29B, pages 564 to 565, particularly, compound 1	1 2-29
X A	REDDY, V. Gopal et al., Synthesis of some new 2-azaheteryl and 2,3-azahetero-annelated quinazolinones, Indian J. Chem., Vol.31B, pages 764 to 767, particularly, compound 10	1 2-29
X A	US 4011324 A (Pfizer Inc.), 08 May, 1977 (08.05.77), Full text & JP 54-70433 A Full text & JP 52-89700 A Full text & BE 849647 A & DE 2700216 A & NL 7614191 A & DK 7605757 A & FR 2361892 A & GB 1531681 A	1 2-29

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
		<u> </u>
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X A	USIFOH, Cyril O. et al., Synthesis and Anticonvulsant Activity of Acetylenic Quinazolinone Derivatives, Archiv. der Pharmazie, 2000, Vol.333, No.8, pages 261 to 266	1 2-29
X A	US 4159377 A (Mead Johnson & Co.), 26 January, 1979 (26.01.79), Full text & US 4234581 A & CA 1094063 A	1 2-29
X A	US 4234581 A (Mead Johnson & Co.), 18 November, 1980 (18.11.80), Full text & US 4159377 A & CA 1094063 A	1 2-29
X A	US 4054656 A (Mead Johnson & Co.), 18 October, 1977 (18.10.77), Full text (Family: none)	1 2-29
A	WO 00/42025 Al (Meiji Seika Kaisha, Ltd.), 20 July, 2000 (20.07.00), Full text & JP 2000-593593 A & AU 200020042 A & EP 1142881 Al	1-29
A	ELIASSON, Mikael J.L. et al., Poly(ADP-rivose) polymerase gene disruption renders mice resistant to cerebral ischemia, Nature Medicine, 1997, Vol.3, No.10, pages 1089 to 1095	1-29
P,X	WO 02/48117 A1 (Fujisawa Pharmaceutical Co., Ltd.), 20 June, 2002 (20.06.02), Full text (Family: none)	1,3-14, 17-19,21, 23-29
P,X	WO 02/44157 A2 (Iconix Pharmaceuticals, Inc.), 06 June, 2002 (06.06.02), Full text (Family: none)	1-5,8,9, 23,24,26-28

International application No.

PCT/JP02/04995

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ A61P25/28, 29/00, 43/00

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum Documentation Searched(International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ A61P25/28, 29/00, 43/00

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1998)

国際調査報告

- 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))
- Int. Cl' C07D217/24, 401/04, 451/02, 453/02, 471/04, 495/04, 239/88, A61K31/4365, 31/4375, 31/4725, A61K31/496, 31/5377, 31/551, 31/473, 31/472, 31/55, 31/517, A61P3/10, 7/04, 9/10, 25/00, 25/14, A61P25/28, 29/00, 43/00
- 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07D217/24, 401/04, 451/02, 453/02, 471/04, 495/04, 239/88, A61K31/4365, 31/4375, 31/4725, A61K31/496, 31/5377, 31/551, 31/473, 31/472, 31/55, 31/517, A61P3/10, 7/04, 9/10, 25/00, 25/14, A61P25/28, 29/00, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN)

C. 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	NUNAMI, Ken-ichi et al., One-Step Synthesis of 1-0xo-1,2-	1, 2, 4, 8
A	dihydroisoquinoline-3-carboxylic Acid Derivatives, J. Org.	3, 5-7, 9-29
	Chem., 1979, Vol. 44, No. 11, pp. 1887-1888	
X	UNVERFERTH, Klaus et al., Synthese und antikonvulsive	1, 2
Α	Aktivität von 3-Carbamoyl-4-aryl-isochinolin-1(2H)-onen,	3-29
	Arch. Pharm. 1991, Vol. 324, No. 10, pp. 809-814	

IX C欄の続きにも文献が列挙されている。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

21. 08. 02

国際調査報告の発送日

03.09.02

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

瀬下浩一

特許庁審査官(権限のある職員)

2939 4 P

電話番号 03-3581-1101 内線 3490

国際調査報告

C (競き) 関連すると認められる文献 関連すると認められる文献 別用文献の カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲 カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲	関連すると認められる文献		
X VITTORIO, F. et al., RICERCHE SU DERIVATI ALCHILICI ED ARILICI DELLA ISOCHINOKINA, Farmaco. Ed. Sc., 1984, Vol. 39, No. 3, pp. 217-228 X US 3322756 A (RUSCHIG Heinrich) 1967. 05. 30, 全文 1, 3, 4 2, 5-7, & JP 42-25671 B & JP 42-25903 B & JP 42-25904 B & NL 6405448 A & BE 648093 A & CA 794843 A & CH 447181 A & CH 447182 A & CH 447183 A & DE 1231705 A & FR 1404524 A & GB 1053063 A			
A & JP 42-25671 B & JP 42-25903 B & JP 42-25904 B & NL 6405448 A & BE 648093 A & CA 794843 A & CH 447181 A & CH 447182 A & CH 447183 A & DE 1231705 A & FR 1404524 A & GB 1053063 A X JP 48-80579 A (井上道郎) 1973. 10. 29, 特に、特許請求の範囲、実施例1, 4 (ファミリーなし) 2, 4-22 24-29 X JP 48-80580 A (井上道郎) 1973. 10. 29, 特に、特許請求の範囲、実施例7, 9, 25 (ファミリーなし) 1, 3, 2 2, 4-22 24-29 X 石川正幸, 抗動脈硬化剤の合成研究(第3報)キナゾリノン類のカ A ルバメート誘導体の合成、Reports of the Institute for Medical & Dental Engineering, 1975, Vol. 9, pp. 169-181, 特に、化合物(I), 11-13 X SUESSE, Manfred et al., Chinazolinearbonsäuren; Chinazolin-4-on-2-yl-essigsäureamide, Z. Chem., 1983, Vol. 23, No. 11, pp. 406-407, 特に、化合物3a-3f X GRUPE, Renate et al., Untersuchungen zur antianaphylaktischen Wirlsamkeit von Derivaten des 4-Oxochinazolin-3-yl-essigs·ure an der Ratte, Pharmazie, 1984, Vol. 39, No. 7, pp. 484-486, 特に、化合物F76, F77 X JOSHI, Vidya et al., Synthesis of Some New 4-Quinazolinone-2-carbosy Esters, 2-Carboxamides, 2-Carboxyhydrazides & Their Tosyl Derivatives Having Potential Biological	出の番号		
(特に、特許請求の範囲、実施例1, 4 (ファミリーなし) 2, 4-22 24-29 24-29 24-29 24-29 24-29 24-29 24-29 24-29 1, 3, 2 特に、特許請求の範囲、実施例7, 9, 25 (ファミリーなし) 2, 4-22 24-29 25 24-29 24-29 25 24-29			
A 特に、特許請求の範囲、実施例7, 9, 25 (ファミリーなし) Z, 4-22 24-29 X 石川正幸, 抗動脈硬化剤の合成研究(第 3 報)キナゾリノン類のカルバメート誘導体の合成, Reports of the Institute for Medical & Dental Engineering, 1975, Vol. 9, pp. 169-181, 特に、化合物(I), 11-13 X SUESSE, Manfred et al., Chinazolinearbonsäuren; Chinazolin-4-on-2-yl-essigsäureamide, Z. Chem., 1983, Vol. 23, No. 11, pp. 406-407, 特に、化合物3a-3f X GRUPE, Renate et al., Untersuchungen zur antianaphylaktischen Wirlsamkeit von Derivaten des 4-Oxochinazolins, der 4-Oxochinazolin-3-yl-benzoes ure und der 4-Oxochinazolin-3-yl-essigs ure an der Ratte, Pharmazie, 1984, Vol. 39, No. 7, pp. 484-486, 特に、化合物F76, F77 X JOSHI, Vidya et al., Synthesis of Some New 4-Quinazolinone-2-carbosy Esters, 2-Carboxamides, 2-Carboxyhydrazides & Their Tosyl Derivatives Having Potential Biological			
A ルバメート誘導体の合成, Reports of the Institute for Medical & Dental Engineering, 1975, Vol. 9, pp. 169-181, 特に、化合物(I), 11-13 X SUESSE, Manfred et al., Chinazolinearbonsäuren; Chinazolin-4-on-2-yl-essigsäureamide, Z. Chem., 1983, Vol. 23, No. 11, pp. 406-407, 特に、化合物3a-3f X GRUPE, Renate et al., Untersuchungen zur antianaphylaktischen Wirlsamkeit von Derivaten des 4-Oxochinazolins, der 4-Oxochinazolin-3-yl-benzoes・ure und der 4-Oxochinazolin-3-yl-essigs・ure an der Ratte, Pharmazie, 1984, Vol. 39, No. 7, pp. 484-486, 特に、化合物F76, F77 X JOSHI, Vidya et al., Synthesis of Some New 4-Quinazolinone-2-carbosy Esters, 2-Carboxamides, 2-Carboxyhydrazides & Their Tosyl Derivatives Having Potential Biological			
A 4-on-2-yl-essigsaureamide, Z. Chem., 1983, Vol. 23, No. 11, pp. 406-407, 特に、化合物3a-3f X GRUPE, Renate et al., Untersuchungen zur antianaphylaktischen Wirlsamkeit von Derivaten des 4-Oxochinazolins, der 4-Oxochinazolin-3-yl-benzoes·ure und der 4-Oxochinazolin-3-yl-essigs·ure an der Ratte, Pharmazie, 1984, Vol. 39, No. 7, pp. 484-486, 特に、化合物F76, F77 X JOSHI, Vidya et al., Synthesis of Some New 4-Quinazolinone-2-carbosy Esters, 2-Carboxamides, 2-Carboxyhydrazides & Their Tosyl Derivatives Having Potential Biological			
A Wirlsamkeit von Derivaten des 4-Oxochinazolins, der 4-Oxochinazolin-3-yl-benzoes ure und der 4-Oxochinazolin-3-yl-essigs ure an der Ratte, Pharmazie, 1984, Vol. 39, No. 7, pp. 484-486, 特に、化合物F76, F77 X JOSHI, Vidya et al., Synthesis of Some New 4-Quinazolinone-4 2-carbosy Esters, 2-Carboxamides, 2-Carboxyhydrazides & 7 Their Tosyl Derivatives Having Potential Biological			
A 2-carbosy Esters, 2-Carboxamides, 2-Carboxyhydrazides & 2, 4-29 Their Tosyl Derivatives Having Potential Biological			
特に、化合物IIIa, c-f			
X SPIRKOVA, K. et al., Synthesis and Biological Activity of Some 2-Substituted Quinazolin-4-ones, Chem. Papers, 1999, Vol. 53, No. 4, pp. 272-275, 特に、化合物IIIj 2, 3, 59-11, 119-22,	23 5-7, .3-16,		

C (続き)	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X A	HORI, Manabu et al., Effects of a 2-Substituent on the Ratio of N- and O-Alkylation of 4(3H)-Quinazolinones, Chem. Pharm. Bull., 1993, Vol. 41, No. 6, pp. 1114-1117, 特に、化合物1g	1, 4, 8, 18 2, 3, 5–7, 9–17, 19–29
X A	RASTOGI, Rashmi et al., Synthesis of 2-Substituted Quinazolines & Quinazolones as Potential Anthelmintics, Indian J. Chem., 1982, Vol. 21B, pp. 744-746, 特に、化合物12, 13	1, 4, 8, 23 2, 3, 5-7, 9-22, 24-29
X A	VAIDYA, V. P. et al., Studies in Benzofurans: Part XII - Synthesis & Reactions of 2-Chloromethyl-3,4-dihydro-4-oxobenzofuro[3,2-d]pyrimidine, Indian J. Chem., 1981, Vol. 20B, pp. 780-783,特に、化合物VIIIa-j	1, 4, 8, 23 2, 3, 5-7, 9-22, 24-29
X A	US 3939161 A (ABBOTT LABORATORIES) 1976. 02. 17, 特に、特許請求の範囲、実施例16 (ファミリーなし)	1, 4, 8, 23 2, 3, 5-7, 9-22, 24-29
X A	MUSATOVA, I. S. et al., The synthesis and properties of 4-oxo-3,4-dihydrobenzo(g)pteridine-2-carboxylic acid derivatives, KhimFarm. Zh., 1986, Vol. 20, No. 2, pp. 182-187,特に、化合物XII	1, 4, 8 2, 3, 5-7, 9-29
X A	CRESPO, Maria I. et al., Design, Synthesis, and Biological Activities of New Thieno[3,2-d]pyrimidines as Selective Type 4 Phosphodiesterase Inhibitors, J. Med. Chem., 1998, Vol. 41, pp. 4021-4035	1, 4, 8 2, 3, 5-7, 9-29
X A	JP 48-22483 A (井上道郎) 1973. 03. 22, 特に、特許請求の範囲、実施例2, 4, 5 (ファミリーなし)	1, 23 2-22, 24-29
X A	JP 48-19587 A (井上道郎) 1973. 03. 12, 特に、特許請求の範囲、実施例1, 4 (ファミリーなし)	1, 23 2-22, 24-29
X A	JP 48-22482 A (井上道郎) 1973. 03. 22, 特に、特許請求の範囲、実施例1, 3, 5, 8, 9 (ファミリーなし)	1, 23 2-22, 24-29
X A	JP 48-22481 A (井上道郎) 1973. 03. 22, 特に、特許請求の範囲、実施例1, 3, 4 (ファミリーなし)	1, 23 2-22, 24-29
X A	石川正幸, 抗動脈硬化剤の合成研究(第1報)ダイアジン類のカルバメート誘導体の合成, Reports of the Institute for Medical & Dental Engineering, 1974, Vol. 8, pp. 9-20, 特に、化合物44, 46, 49	1, 23 2-22, 24-29

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X A	Mekuskiene, G. et al., Synthesis and anti-monoamine oxidase activity of 1-(4-quinazolone-2-carbonyl)-2-alkyl (or aralkyl) hydrazines, Khimiko-Farmatsevticheskii Zhurnal, 1998, Vol. 32, No. 10, pp. 10-12, 特に、化合物I	1, 23 2-22, 24-29
X A	CHIBANI, A. et al., R. duction ·lectrochimique de N-(o-nitrobenzoyl) et de N-(o-nitrobenzyl)-amides ou imides Obtention de d·riv·s de la quinazoline, Bull. Soc. Chim. Fr., 1991, Vol. 128, pp. 814-822, 特に、化合物2g	1 2-29
X A	NAGASAKA, Tatsuo et al., THE REACTION OF O-ETHYL SUCCINIMIDE WITH PRIMARY AND SECONDARY AMINES. A SIMPLE SYNTHESIS OF SOME 4(3H)-QUINAZOLONES AND QUINAZOLINES HAVING PROPIONIC ACID AT 2-POSITION, Heterocycles, 1978, Vol. 9, No. 10, pp. 1375-1380, 特に、化合物VIc	1 2-29
X A	CORBIN, Perry S. et al., Self-Association without Regard to Prototropy. A Heterocycle That Forms Extremely Stable Quadruply Hydrogen-Bonded Dimers, J. Am. Chem. Soc., 1998, Vol. 120, pp. 9710-9711	1 2-29
X A	REDDY, P. S. N. et al., Synthesis of 2-[4(3H)-oxoquinazolin-2-yl]-5-aryl-1,3,4-oxadiazoles, Indian J. Chem., 1990, Vol. 29B, pp. 564-565,特に、化合物1	1 2-29
X A	REDDY, V. Gopal et al., Synthesis of some new 2-azaheteryl and 2,3-azahetero-annelated quinazolinones, Indian J. Chem., Vol. 31B, pp. 764-767, 特に、化合物10	1 2-29
X A	US 4011324 A (PFIZER INC.) 1977. 05. 08, 全文 & JP 54-70433 A, 全文 & JP 52-89700 A, 全文 & BE 849647 A & DE 2700216 A & NL 7614191 A & DK 7605757 A & FR 2361892 A & GB 1531681 A	1 2-29
X A	USIFOH, Cyril O. et al., Synthesis and Anticonvulsant Activity of Acetylenic Quinazolinone Derivatives, Archiv. der Pharmazie, 2000, Vol. 333, No. 8, pp. 261-266	1 2-29
X A	US 4159377 A (MEAD JOHNSON & COMPANY) 1979. 01. 26, 全文 & US 4234581 A & CA 1094063 A	1 2-29
X A	US 4234581 A (MEAD JOHNSON & COMPANY) 1980. 11. 18, 全文 & US 4159377 A & CA 1094063 A	1 2-29
L	L	1

		2/04995
C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X A	US 4054656 A (MEAD JOHNSON & COMPANY) 1977. 10. 18, 全文 (ファミリーなし)	1 2-29
Α .	WO 00/42025 A1 (明治製菓株式会社) 2000. 07. 20, 全文 & JP 2000-593593 A & AU 200020042 A & EP 1142881 A1	1-29
• А	ELIASSON, Mikael J. L. et al., Poly(ADP-rivose) polymerase gene disruption renders mice resistant to cerebral ischemia, Nature Medicine, 1997, Vol. 3, No. 10, pp. 1089-1095	1-29
PX	WO 02/48117 A1 (FUJISAWA PHARMACEUTICAL CO., LTD.) 2002. 06. 20,全文 (ファミリーなし)	1, 3-14, 17-19, 21, 23-29
PX	WO 02/44157 A2 (ICONIX PHARMACEUTICALS, INC.) 2002. 06. 06, 全文 (ファミリーなし)	1-5, 8, 9, 23, 24, 26-28
-		
		·
		·